

This Page Is Inserted by IFW Operations
and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

**As rescanning documents *will not* correct images,
please do not report the images to the
Image Problem Mailbox.**

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(3)

PCT
WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)



<p>(51) Internationale Patentklassifikation ⁶ : C08G 61/00, C09K 11/06</p>	<p>A1</p>	<p>(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 98/27136</p> <p>(43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 25. Juni 1998 (25.06.98)</p>		
<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 50%; vertical-align: top;"> <p>(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP97/06916</p> <p>(22) Internationales Anmeldedatum: 11. Dezember 1997 (11.12.97)</p> <p>(30) Prioritätsdaten: 196 52 261.7 16. Dezember 1996 (16.12.96) DE</p> <p>(71) Anmelder: HOECHST RESEARCH & TECHNOLOGY DEUTSCHLAND GMBH & CO. KG [DE/DE]; Brüningstrasse 50, D-65929 Frankfurt am Main (DE).</p> <p>(72) Erfinder: SPREITZER, Hubert; Inselsbergstrasse 10, D-65929 Frankfurt am Main (DE). KREUDER, Willi; Sertoriusring 13, D-55126 Mainz (DE). BECKER, Heinrich; Zum Talblick 30, D-61479 Glashütten (DE). SCHÖO, Harmannus; Bastenakenlaan 1, NL-5628 XA Eindhoven (NL). DE-MANDT, Robert; Leuvenlaan 42, NL-5628 WG Eindhoven (NL).</p> </td> <td style="width: 50%; vertical-align: top;"> <p>(81) Bestimmungsstaaten: CA, CN, JP, KR, MX, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).</p> <p>Veröffentlicht <i>Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.</i></p> </td> </tr> </table>			<p>(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP97/06916</p> <p>(22) Internationales Anmeldedatum: 11. Dezember 1997 (11.12.97)</p> <p>(30) Prioritätsdaten: 196 52 261.7 16. Dezember 1996 (16.12.96) DE</p> <p>(71) Anmelder: HOECHST RESEARCH & TECHNOLOGY DEUTSCHLAND GMBH & CO. KG [DE/DE]; Brüningstrasse 50, D-65929 Frankfurt am Main (DE).</p> <p>(72) Erfinder: SPREITZER, Hubert; Inselsbergstrasse 10, D-65929 Frankfurt am Main (DE). KREUDER, Willi; Sertoriusring 13, D-55126 Mainz (DE). BECKER, Heinrich; Zum Talblick 30, D-61479 Glashütten (DE). SCHÖO, Harmannus; Bastenakenlaan 1, NL-5628 XA Eindhoven (NL). DE-MANDT, Robert; Leuvenlaan 42, NL-5628 WG Eindhoven (NL).</p>	<p>(81) Bestimmungsstaaten: CA, CN, JP, KR, MX, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).</p> <p>Veröffentlicht <i>Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.</i></p>
<p>(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP97/06916</p> <p>(22) Internationales Anmeldedatum: 11. Dezember 1997 (11.12.97)</p> <p>(30) Prioritätsdaten: 196 52 261.7 16. Dezember 1996 (16.12.96) DE</p> <p>(71) Anmelder: HOECHST RESEARCH & TECHNOLOGY DEUTSCHLAND GMBH & CO. KG [DE/DE]; Brüningstrasse 50, D-65929 Frankfurt am Main (DE).</p> <p>(72) Erfinder: SPREITZER, Hubert; Inselsbergstrasse 10, D-65929 Frankfurt am Main (DE). KREUDER, Willi; Sertoriusring 13, D-55126 Mainz (DE). BECKER, Heinrich; Zum Talblick 30, D-61479 Glashütten (DE). SCHÖO, Harmannus; Bastenakenlaan 1, NL-5628 XA Eindhoven (NL). DE-MANDT, Robert; Leuvenlaan 42, NL-5628 WG Eindhoven (NL).</p>	<p>(81) Bestimmungsstaaten: CA, CN, JP, KR, MX, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).</p> <p>Veröffentlicht <i>Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.</i></p>			
<p>(54) Title: ARYL-SUBSTITUTED POLY(p-ARYLENE VINYLENES), METHOD FOR THE PRODUCTION AND USE THEREOF IN ELECTROLUMINESCENT COMPONENTS</p> <p>(54) Bezeichnung: ARYLSUBSTITUIERTE POLY(p-ARYLENVINYLENE), VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG UND DEREN VERWENDUNG IN ELEKTROLUMINESZENZBAUELEMENTEN</p> <p>(57) Abstract</p> <div style="display: flex; align-items: flex-start;"> <div style="flex: 1;"> <p>The invention relates to poly(p-arylene vinylenes), containing repeating unit of formula (I), wherein the symbols and indices have the following meanings; Y¹, Y², Y³ are the same or different and means CH, N; aryl stands for an aryl group with 14 C atoms; R', R'' are the same or different and mean a straight-chained, branched or cyclic alkyl or alkoxy group with 1 to 20 atoms, wherein one or several non-adjacent CH₂ groups can be substituted by -O-, -S-, -CO-, -COO-, -O-CO-, -NR¹-, -(NR²R³)+-A⁻, or -CONR⁴-, and wherein one or several H atoms can be substituted by F; R', R'' are CN, F, Cl or an aryl group with 4 to 14 C atoms, which can be substituted by one or several nonaromatic radicals R¹, R¹, R², R³, R⁴ are the same or different and mean aliphatic or aromatic hydrocarbon radicals with 1 to 20 C atoms or also H. A- is a single charged anion or the equivalent thereof; m means 0, 1 or 2; n stands for 1, 2, 3, 4 or 5. Said substances are suitable as electroluminescent materials.</p> </div> <div style="flex: 1; text-align: center;"> <p style="text-align: right;">(I)</p> </div> </div>				

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	ML	Mali	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	MN	Mongolei	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MR	Mauretanien	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MW	Malawi	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MX	Mexiko	US	Vereinigte Staaten von Amerika
CA	Kanada	IT	Italien	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CG	Kongo	KE	Kenia	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	PL	Polen		
CM	Kamerun	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CN	China	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CU	Kuba	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
CZ	Tschechische Republik	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DE	Deutschland	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
DK	Dänemark	LR	Liberia	SG	Singapur		
EE	Estland						

Beschreibung

Arylsubstituierte Poly(p-arylenvinylene), Verfahren zur Herstellung und deren Verwendung in Elektrolumineszenzbauelementen

Es besteht ein hoher industrieller Bedarf an großflächigen Festkörper-Lichtquellen für eine Reihe von Anwendungen, überwiegend im Bereich von Anzeigeelementen, der Bildschirmtechnologie und der Beleuchtungstechnik. Die an diese Lichtquellen gestellten Anforderungen können zur Zeit von keiner der bestehenden Technologien völlig befriedigend gelöst werden.

Als Alternative zu herkömmlichen Anzeige- und Beleuchtungselementen, wie Glühlampen, Gasentladungslampen und nicht selbstleuchtenden Flüssigkristallanzeigeelementen, sind bereits seit einiger Zeit Elektrolumineszenz (EL)-materialien und -vorrichtungen, wie lichtemittierende Dioden (LED), in Gebrauch.

Neben anorganischen Elektrolumineszenzmaterialien und -vorrichtungen sind seit etwa 30 Jahren auch niedermolekulare, organische Elektrolumineszenzmaterialien und -vorrichtungen bekannt (siehe z.B. US-A-3,172,862). Bis vor kurzem waren aber solche Vorrichtungen in ihrer praktischen Anwendbarkeit stark eingeschränkt.

In der EP-B 0 423 283 und der EP-B 0 443 861 sind Elektrolumineszenzvorrichtungen beschrieben, die einen Film aus einem konjugierten Polymer als lichtemittierende Schicht (Halbleiterschicht) enthalten. Solche Vorrichtungen bieten zahlreiche Vorteile, wie die Möglichkeit, großflächige, flexible Displays einfach und kostengünstig herzustellen. Im Gegensatz zu Flüssigkristalldisplays sind Elektrolumineszenzdisplays selbstleuchtend und benötigen daher keine zusätzliche rückwärtige Beleuchtungsquelle.

Eine typische Vorrichtung nach EP-B 0 423 283 besteht aus einer lichtemittierenden Schicht in Form eines dünnen, dichten Polymerfilms (Halbleiterschicht), der minde-

stens ein konjugiertes Polymer enthält. Eine erste Kontaktschicht steht in Kontakt mit einer ersten Oberfläche, eine zweite Kontaktschicht mit einer weiteren Oberfläche der Halbleiterschicht. Der Polymerfilm der Halbleiterschicht hat eine genügend geringe Konzentration von extrinsischen Ladungsträgern, sodaß beim Anlegen eines elektrischen Feldes zwischen den beiden Kontaktschichten Ladungsträger in die Halbleiterschicht eingebracht werden, wobei die eine Kontaktschicht positiv gegenüber der anderen wird, und die Halbleiterschicht Strahlung aussendet. Die in solchen Vorrichtungen verwendeten Polymere sind konjugiert. Unter konjugiertem Polymer versteht man ein Polymer, das ein delokalisiertes Elektronensystem entlang der Hauptkette besitzt. Das delokalisierte Elektronensystem verleiht dem Polymer Halbleitereigenschaften und gibt ihm die Möglichkeit, positive und/oder negative Ladungsträger mit hoher Mobilität zu transportieren.

In EP-B 0 423 283 und der EP-B 0 443 861 ist als polymeres Material für die lichtemittierende Schicht Poly(p-phenylenvinyl) beschrieben, welches mit Alkyl-, Alkoxy-, Halogen- oder Nitrosubstituenten am aromatischen Kern modifiziert werden kann. Derartige Polymere sind seither in einer großen Anzahl von Studien untersucht worden und gerade dialkoxysubstituierte PPVs sind schon sehr weit in Richtung Anwendungsreife hin optimiert worden (vgl. z. B. J. Salbeck, Ber. Bunsenges. Phys. Chem. 1996, 100, 1667). Allerdings kann die Entwicklung derartiger Polymere keinesfalls als abgeschlossen betrachtet werden. So sind unter anderem immer noch Verbesserungen hinsichtlich der Lebensdauer, der Beständigkeit und auch der erzielbaren Farbe nötig. Die am weitesten entwickelte obengenannte Polymerklasse, Dialkoxy-PPV, ist nämlich nur zur Emission orange-roten Lichtes geeignet.

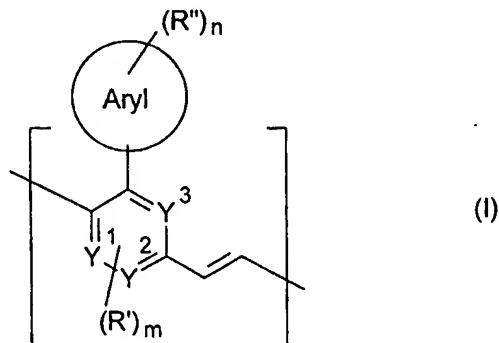
Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es daher, neue Elektrolumineszenzmaterialien bereitzustellen, die bei Verwendung in Beleuchtungs- oder Anzeigevorrichtungen geeignet sind, das Eigenschaftsprofil dieser Vorrichtungen zu verbessern.

Es wurde nun überraschend gefunden, daß sich bestimmte Polyarylenvinylene, deren Aryleneinheit durch mindestens einen weiteren substituierten Arylrest sub-

stituiert ist, in besonderer Weise als Elektrolumineszenzmaterialien eignen.

Derartige Polymere sind bisher kaum bekannt: So beschreiben zwar H. Vestweber et al. (Adv. Mater. 1992, 4, 661; Synth. Met. 1994, 64, 141) ein phenylsubstituiertes PPV, welches durch Heckreaktion von Ethylen mit 2,5-Dibrombiphenyl gewonnen wird. Dieses Polymer weist jedoch ein extrem niedriges Molekulargewicht (P_D ca. 15) auf, was die Filmbildungseigenschaften stark verschlechtert. Zudem ist die Löslichkeit zu niedrig, um mit standardisierten Methoden (z. B. Lackschleudern) homogene Filme im nutzbaren Bereich von 100 nm zu erzeugen. Über ähnliche Probleme berichten auch C. Zhang et al. (Synth. Met. 1994, 62, 35), die das analoge Polymer zwar über eine andere Route (Dehydrohalogenierungspolymerisation von 2,5-Bis(brommethyl)biphenyl) gewinnen, aber analoge Eigenschaften erhalten: geringes Molekulargewicht, schlechte Löslichkeit. Das einzige bis dato bekannte hochmolekulare derartige PPV beschreiben B. R. Hsieh et al. (Adv. Mater. 1995, 7, 36): Diese Gruppe synthetisierte Diphenyl-PPV über ein Precursorverfahren (ausgehend von 1',4'-Bis(chlormethyl)-o-terphenyl). Das Problem hierbei ist offensichtlich, daß auch bei sehr hohen Umwandlungstemperaturen (ca. 290°C) immer noch einen nennenswerter Restgehalt an Chlor im Polymer verbleibt, der für die extrem kurzen Lebensdauern von mit dieser Substanz erzeugten LEDs verantwortlich gemacht wird.

Gegenstand der Erfindung ist daher ein Polymer, enthaltend Wiederholeinheiten der Formel (I),



wobei die Symbole und Indizes folgende Bedeutungen haben:

- Y¹, Y², Y³: gleich oder verschieden, CH, N;
 Aryl : eine Arylgruppe mit 4 bis 14 C-Atomen;
 R', R'' : gleich oder verschieden eine geradkettige oder verzweigte oder cyclische Alkyl- oder Alkoxygruppe mit 1 bis 20 C-Atomen, wobei ein oder mehrere nicht benachbarte CH₂-Gruppen durch -O-, -S-, -CO-, -COO-, -O-CO-, -NR¹-, -(NR²R³)⁺-A⁻, oder -CONR⁴- ersetzt sein können und wobei ein oder mehrere H-Atome durch F ersetzt sein können, CN, F, Cl oder eine Arylgruppe mit 4 bis 14 C-Atome, die durch einen oder mehrere, nicht aromatische Reste R' substituiert sein kann;
 R¹, R², R³, R⁴ gleich oder verschieden aliphatische oder aromatische Kohlenwasserstoffreste mit 1 bis 20 C-Atomen oder auch H.
 A⁻ : ein einfach geladenes Anion oder dessen Äquivalent;
 m : 0, 1 oder 2;
 n : 1, 2, 3, 4 oder 5.

Die erfindungsgemäßen Polymere weisen im allgemeinen 2 bis 10 000, vorzugsweise 10 bis 5000, besonders bevorzugt 100 bis 5000, ganz besonders bevorzugt 250 bis 2000 Wiederholeinheiten, vorzugsweise der Formel (I) auf.

Bevorzugt sind Polymere, bestehend aus Wiederholeinheiten der Formel (I).

Bevorzugt sind weiterhin auch Copolymere, bestehend im wesentlichen aus, besonders bevorzugt bestehend aus Wiederholeinheiten der Formel (I) und weiteren Wiederholeinheiten, welche bevorzugt ebenso Poly(arylenvinyl)-Strukturen, besonders bevorzugt 2,5-Dialkoxy-1,4-phenylvinylstrukturen enthalten, wobei die Alkoxygruppen vorzugsweise geradkettig oder verzweigt sind und 1 bis 22 C-Atome enthalten.

Weiterhin bevorzugt sind Copolymere, die mindestens zwei verschiedene, beson-

ders bevorzugt mindestens drei verschiedene Wiederholeinheiten der Formel (I) aufweisen.

Ebenso bevorzugt sind Polymere, enthaltend Wiederholeinheiten der Formel (I), bei denen die Symbole und Indizes folgende Bedeutungen haben:

Y^1, Y^2, Y^3	CH;
Aryl	Phenyl, 1- bzw. 2-Naphthyl, 1-, 2- bzw. 9-Anthracenyl, 2-, 3- bzw. 4-Pyridinyl, 2-, 4- bzw. 5-Pyrimidinyl, 2-Pyrazinyl, 3- bzw. 4-Pyridazinyl, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- bzw. 8-Chinolin, 2- bzw. 3-Thiophenyl, 2- bzw. 3-Pyrrolyl, 2- bzw. 3-Furanyl und 2-(1,3,4-Oxadiazol)yl;
R'	gleich oder verschieden geradkettige oder verzweigte Alkoxygruppe mit 1 bis 12 C-Atomen;
R''	gleich oder verschieden geradkettige oder verzweigte Alkyl- oder Alkoxygruppe mit 1 bis 12 C-Atomen;
m	0, 1, besonders bevorzugt 0;
n	1, 2, 3, besonders bevorzugt 1, 2.

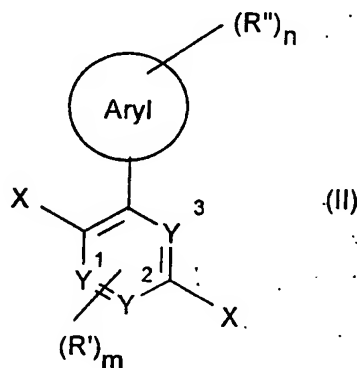
Besonders bevorzugt sind Polymere, in denen in der Wiederholeinheit der Formel (I) der Arylsubstituent folgende Bedeutung hat: Phenyl, 1-Naphthyl, 2-Naphthyl oder 9-Anthracenyl.

Des weiteren sind Polymere besonders bevorzugt, in denen in der Wiederholeinheit der Formel (I) der Arylsubstituent folgendes Substitutionsmuster aufweist:

2-, 3- bzw. 4-Alkyl(oxy)phenyl, 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- bzw. 3,5-Dialkyl(oxy)phenyl, 2,3,4-, 2,3,5-, 2,3,6-, 2,4,5-, 2,4,6- bzw. 3,4,5-Trialkyl(oxy)phenyl, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- bzw. 8-Alkyl(oxy)-1-naphthyl, 1-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- bzw. 8-Alkyl(oxy)-2-naphthyl und 10-Alkyl(oxy)-9-anthracenyl.

Die erfindungsgemäßen Polymere sind beispielsweise und bevorzugt aus Edukten

der Formel (II) — in welcher die Symbole und Indizes die unter Formel (I) erläuterte Bedeutung haben und X für folgende Gruppen steht: Halogenmethylgruppe, Aldehydgruppe, $\text{CH}_2\text{PO}(\text{OR})_2$, $\text{CH}_2\text{S}(\text{R})_2^+\text{A}^-$ oder $\text{CH}_2\text{P}(\text{R})_3^+\text{A}^-$ — auf folgenden Wegen zu erhalten:



- A) Dehydrohalogenierungspolymerisation ($\text{X} = \text{CH}_2\text{Hal}$, $\text{Hal} = \text{Cl}, \text{Br}, \text{I}$), durch Umsetzung eines oder mehrerer Monomere in einem Lösungsmittel mit einer Base.

Dazu werden die Monomere in geeigneten Lösungsmitteln gelöst, auf die Reaktionstemperatur gebracht und mit einer Base versetzt. Nach Ablauf der Reaktionszeit kann die Reaktionslösung z. B. durch Säurezugabe gequenched werden. Im Anschluß daran reinigt man das Polymer nach geeigneten, dem Fachmann geläufigen Verfahren, wie Umfällen oder Extraktion.

Geeignete Lösungsmittel stellen beispielsweise Ether (z. B. Diethylether, THF, Dioxan, Dioxolan, tert.-Butylmethylether), aromatische Kohlenwasserstoffe (z. B. Toluol, Xylole, Anisol, Methylnaphthaline), Alkohole (z. B. Ethanol, tert.-Butanol), chlorierte Verbindungen (z. B. Chlorbenzol, Dichlorbenzol) und Mischungen aus diesen Lösungsmitteln dar.

Einen bevorzugten Konzentrationsbereich für die Monomere stellt das Intervall von 0.005 bis 5 mol/l (Monomer/Lösungsvolumen) dar. Bevorzugt ist dabei der Bereich von 0.01 bis 2 mol/l, ganz besonders bevorzugt der Bereich von 0.01 bis 0.5 mol/l. Die Reaktionstemperatur beträgt in der Regel zwischen -80 und 200°C , bevorzugt

zwischen 20 und 140°C.

Als Basen sind beispielsweise Alkalimetallhydroxide (NaOH, KOH), -hydride (NaH, KH) und -alkoholate (NaOEt, KOEt, NaOMe, KOMe, KO^tBu), Metallorganyle (nBuLi, sBuLi, tBuLi, PhLi) und organische Amine (LDA, DBU, DMAP, Pyridin) geeignet. Die Menge liegt bevorzugt im Bereich von 2 bis 10 Äquivalenten (bezogen auf ein Äquivalent Monomer), besonders bevorzugt 3.5 bis 8, ganz besonders bevorzugt 4 bis 6 Äquivalente.

Die Reaktionszeit beträgt in der Regel zwischen 5 Minuten und 24 Stunden, bevorzugt zwischen 0.5 und 6, ganz besonders bevorzugt zwischen 1 und 4 Stunden.

- B) Horner-Polymerisation, durch Umsetzung zweier verschiedener Monomertypen ($X^1 = \text{CHO}$, $X^2 = \text{CH}_2\text{PO}(\text{OR})_2$) in einem geeigneten Lösungsmittel mit einer Base.
- C) Wittig-Polymerisation, durch Umsetzung zweier verschiedener Monomertypen ($X^1 = \text{CHO}$, $X^2 = \text{CH}_2\text{P}(\text{R})_3^+\text{A}^-$) in einem geeigneten Lösungsmittel mit einer Base.

Die Kondensationsschritte (für die Reaktionen unter B) oder C)) erfolgen durch Einwirkung eines basischen Kondensationsmittels, vorzugsweise einer starken Base, beispielsweise eines Alkoholats, wie Alkalialkoholat, oder Hydrids, wie Natriumhydrid, vorzugsweise von Kalium-tert.-butylat.

Die Polykondensation wird zweckmäßigerweise so vorgenommen, daß man das Gemisch der Ausgangskomponenten in einem Lösungsmittel vorlegt und unter Inertgasatmosphäre und Rühren vorzugsweise mindestens molare Mengen Kondensationsmittel in Lösung oder Suspension einträgt.

Nach einer anderen Arbeitsvariante kann das Kondensationsmittel auch allein oder mit dem Bisaldehyd (II, $X = \text{CHO}$) in einem Lösungsmittel vorgelegt und die phosphororganische Verbindung zugegeben werden. Als Lösungsmittel werden

vorzugsweise Kohlenwasserstoffe, besonders bevorzugt aromatische Kohlenwasserstoffe, wie Toluol, Anisol oder Xylole, verwendet oder polar aprotische Lösungsmittel, bevorzugt Amide, wie N-Methylpyrrolidon (NMP). Die Reaktionstemperatur beträgt vorzugsweise 60 bis 120°C und die Reaktionszeit 2 bis 20, bevorzugt 3 bis 10 Stunden.

Durch Zusatz von Wasser, gegebenenfalls einer Säure, wie Essigsäure, und Abtrennung der organischen Reaktionsphasen kann die Aufarbeitung erfolgen.

Die erhaltenen Kondensationsprodukte können zur Reinigung extrahiert, z.B. mit Alkoholen oder Essigsäure, oder aus einem Lösungsmittel in einem Nichtlösungsmittel gefällt werden. Allgemein ist dieses Herstellungsverfahren beispielsweise in DD 84 272, Hörhold, H.-H.: Z. Chem. 1972, 12, 41; Hörhold, H.-H.; Bergmann, R.; Gottschaldt, J.; Drefahl, G.: Acta Chim. Acad. Sci. Hung. 81, 239; Hörhold, H.-H.; Bergmann, R.: Advances in the Chemistry of Thermally Stable Polymers, Warszawa, Polish Scientific Publishers 1977, 29-48; Hörhold, H.-H.; Helbig, M.: Makromol. Chem., Macromol. Symp., 1987, 12, 229 und Hörhold, H.-H.; Helbig, M.; Raabe, D.; Opfermann, J.; Scherf, U.; Stockmann, R.; Weiß, D.: Z. Chem. 1987, 27, 126 beschrieben.

- D) Precursorpolymerisation, durch Erzeugung eines Precursorpolymers ausgehend von einem oder mehreren entsprechenden Monomeren (z. B. $X = CH_2S^+R_2A^-$, CH_2Hal) und anschließende Eliminierung der vorhandenen Precursorreste z. B. durch Temperaturbehandlung (z. B. für $CH_2S^+R_2A^-$) oder Basenbehandlung (z. B. für $X = CH_2Hal$).

Dazu werden die Monomere in geeigneten Lösungsmitteln in geeigneten Konzentrationen gelöst, auf die geeignete Reaktionstemperatur gebracht und mit der geeigneten Menge einer geeigneten Base versetzt. Nach Ablauf einer geeigneten Reaktionszeit kann die Reaktionslösung z. B. durch Säurezugabe gequenched werden. Im Anschluß daran reinigt man das Precursorpolymer nach geeigneten, dem Fachmann geläufigen Verfahren, wie z. B. Umfällen oder Extraktion. Dieses Precursor-

sorpolymer kann dann entweder in Lösung oder nach Aufbringen auf ein geeignetes Substrat durch eine geeignete Behandlungsmethode in das gewünschte PPV-Derivat überführt werden.

Geeignete Lösungsmittel stellen bei Precursorpolymerisation über Schwefelsalze beispielsweise Alkohole (z. B. Methanol, Ethanol, tert.-Butanol), Wasser oder Mischungen aus diesen Lösungsmitteln dar. Für Bis(halogenmethyl)monomere sind beispielsweise Ether (z. B. Diethylether, THF, Dioxan, Dioxolan, tert.-Butylmethylether), aromatische Kohlenwasserstoffe (z. B. Toluol, Xylol, Anisol, Methyl-naphthalin), Alkohole (z. B. Ethanol, tert.-Butanol) und Mischungen aus diesen geeignet.

Einen geeigneten Konzentrationsbereich stellt dabei das Intervall von 0.005 bis 5 mol/l (Monomer/Lösungsvolumen) dar. Bevorzugt ist dabei der Bereich von 0.01 bis 2 mol/l, ganz besonders bevorzugt der Bereich von 0.01 bis 0.5 mol/l.

Die Reaktionstemperatur für die Synthese des Precursorpolymers beträgt in der Regel zwischen 0 und 200°C, bevorzugt zwischen 20 und 140°C.

Als Basen sind beispielsweise Alkalimetallhydroxide (NaOH, KOH), -hydride (NaH, KH) und -alkoholate (NaOEt, KOEt, NaOMe, KOMe, KO^tBu), Metallorganyle (nBuLi, sBuLi, tBuLi, PhLi) und organische Amine (LDA, DBU, DMAP, Pyridin) geeignet.

Eine geeignete Menge liegt im Bereich von 1 bis 4 Äquivalenten (bezogen auf ein Äquivalent Monomer), bevorzugt 1.5 bis 3, besonders bevorzugt 1.8 bis 2.5 Äquivalente.

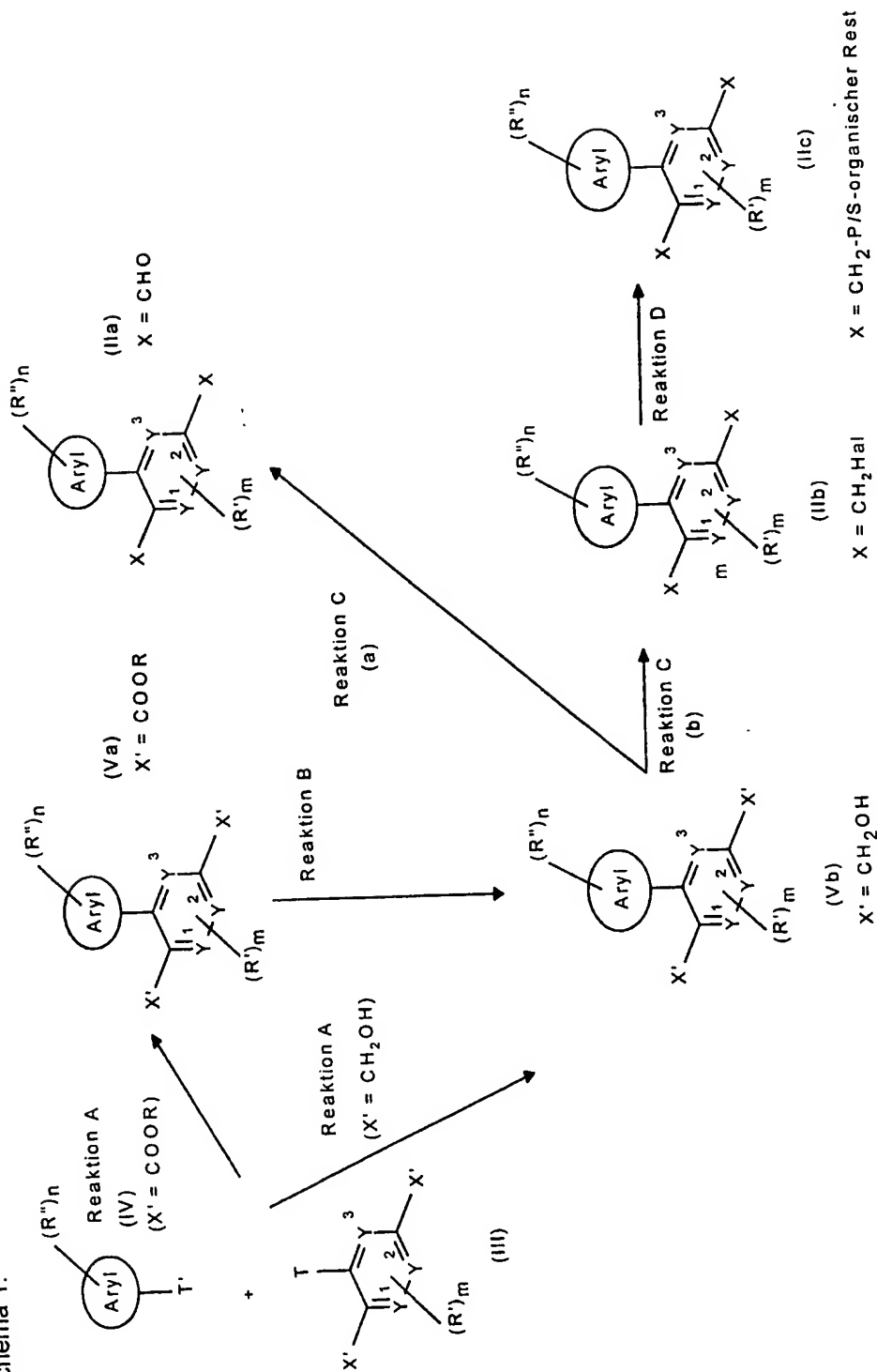
Die Reaktionszeit beträgt in der Regel zwischen 5 Minuten und 24 Stunden, bevorzugt zwischen 0.5 und 6, ganz besonders bevorzugt zwischen 1 und 4 Stunden.

Das Precursorpolymer kann dann entweder in Lösung oder auf einem Substrat (z. B. Glas, Quarz, ITO, PET) beispielsweise durch Erhitzen unter einer Gasatmosphäre oder im Vakuum oder durch Behandeln mit Base in das gewünschte PPV-Derivat umgewandelt werden. Für den Tempersschritt eignen sich dabei Temperaturen im Bereich von 50 bis 400°C, bevorzugt von 80 bis 300, ganz besonders bevorzugt von 100 bis 250°C. Als Basen kommen die oben genannten Verbindungen bevorzugt in Frage. Die eingesetzte Basenmenge liegt im Bereich von 1 bis 4 Äquivalenten (bezogen auf ein Äquivalent Monomer), bevorzugt 1.5 bis 3, besonders bevorzugt 1.8 bis 2.5 Äquivalente.

Diese Verfahren sind ebenfalls Gegenstand der Erfindung.

Die in Formel (II) angegebenen Biaryl-derivate können nach dem in Schema 1 skizzierten Weg gewonnen werden:

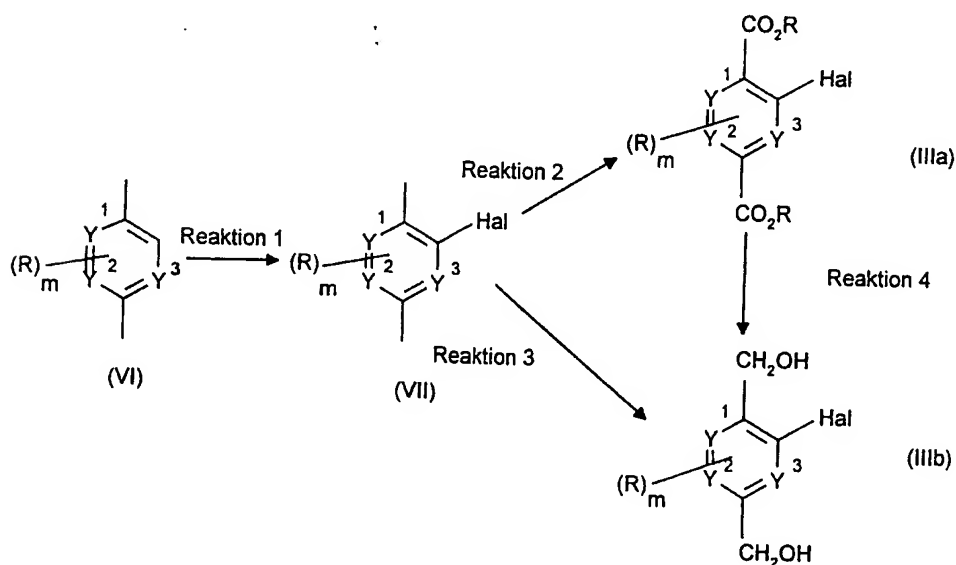
Schema 1:



Die Ausgangsverbindungen der Formeln (III) und (IV) sind sehr gut zugänglich, da sie zum Teil kommerziell erhältlich sind, wie Bromterephthalsäure, oder in einfacher Weise und großer Menge aus kommerziell erhältlichen Verbindungen herstellbar sind.

Schema 2

Herstellung der Ausgangsverbindung (III)



Die Reaktionen in Schema 2 sind wie folgt zu erläutern: 1,4-Dimethyl-Verbindung (VI) ist in der Regel kommerziell erhältlich (z. B. p-Xylol, 2,5-Dimethylphenol, 2,5-Dimethylanilin, 2,5-Dimethylbenzonnitril, 2,5-Dimethylpyridin) oder aus kommerziell erhältlichen Verbindungen einfach herzustellen (z. B. Alkylierung eines entsprechenden Phenols oder Amins), Verbindung (VI) kann nach Standardmethoden am Aromaten halogeniert, z.B. chloriert oder bromiert, werden (siehe z.B. Organikum, VEB Deutscher Verlag der Wissenschaften, 15. Auflage, S. 391 ff., Leipzig 1984). Die damit erhaltenen Verbindungen (VII) sind in guten Ausbeuten und industriellen Men-

gen zugänglich; zum Teil ist die Verbindung (VII) auch kommerziell erhältlich (z. B. 2-Brom-p-xylol).

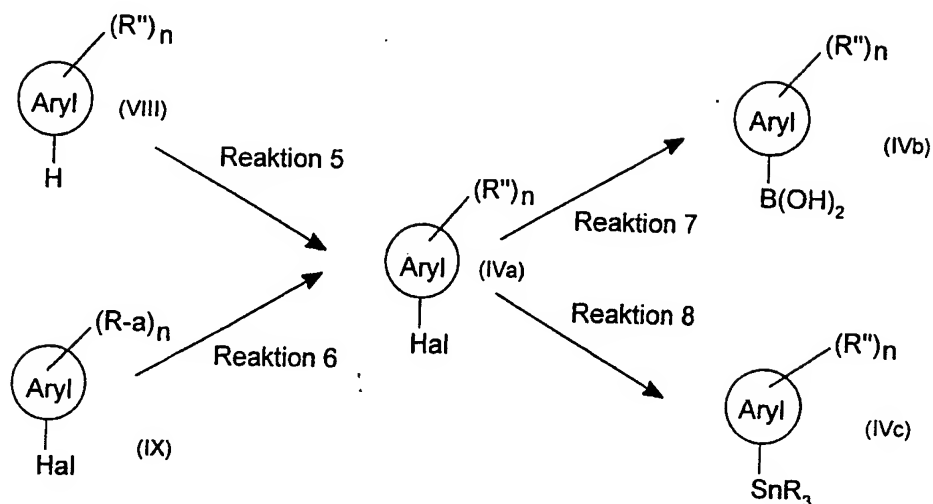
(VII) kann, vorzugsweise katalytisch (Kobaltkatalysator, Luftsauerstoff, siehe z.B. EP-A 0 121 684) zu den entsprechenden 1,4-Dicarbonsäuren (IIIa) umgesetzt werden. Bei geeigneter Wahl der Reaktionsbedingungen ist dies unabhängig von den Substituenten möglich. Die erhaltenen Säuren, (IIIa) mit $R = H$, sind gegebenenfalls nach Standardmethoden in entsprechende Ester ($R \neq H$) überführbar.

Die auf diese Weise nahezu quantitativ erhaltenen Verbindungen der Formel (IIIa) sind über geläufige Reduktionsreaktionen in die Bisalkohole (IIIb) überführbar. Diese sind auch direkt durch Oxidation (siehe z.B. A. Belli et al., Synthesis 1980, 477) aus den Verbindungen der Formel (VII) erhältlich.

Gegebenenfalls kann das Halogenatom auf einer geeigneten Stufe, wie im folgenden für die Verbindungen der Formel (IVa) beschrieben, gegen eine Boronsäure(ester)- oder Trialkylzinn-Gruppe ausgetauscht werden.

Die Herstellung entsprechender Perfluoralkylsulfonate kann beispielsweise durch Veresterung entsprechender Phenolfunktionen erfolgen.

Schema 3: Herstellung der Ausgangsverbindung (IV)



Schema 3 ist wie folgt zu erläutern: Die Verbindungen (VIII) sind in der Regel käuflich zu erwerben (z. B. diverse Alkyl- und Dialkylaromaten, Alkoxyaromaten) oder einfach aus entsprechenden Vorstufen (z. B. Hydrochinon, Brenzcatechin, Naphthol u.ä.) z.B. durch Alkylierung herzustellen. Verbindung (VIII) kann dann durch einfache Halogenierungsreaktionen (Reaktion 5) wie oben beschrieben in Verbindungen der Formel (IVa) umgewandelt werden. Viele Verbindungen der Formel (IX) sind wohlfeile Chemikalien (z. B. Bromphenol, Bromanilin), welche durch Reaktion 6 (z. B. Alkylierung von Phenolfunktionen) einfach in Verbindungen der Formel (IVa) überführbar sind. Diese sind nun durch entsprechende Reagentien (z. B. Mg-Späne, n-BuLi, s-BuLi) zu metallieren und dann durch entsprechende weitere Umsetzung, z. B. mit Trialkylzinnchlorid, Borsäuretrialkylester, in die entsprechenden Verbindungen der Formel (IVb) bzw. (IVc) umwandelbar.

Damit wird gezeigt, daß die Ausgangsverbindungen (III) und (IV) in der geforderten Variationsbreite einfach zugänglich sind. Die Ausgangsverbindungen (III) und (IV) werden durch eine Kupplungsreaktion (Reaktion A in Schema 1) zu Zwischenprodukten der Formel (V) umgesetzt.

Dazu werden die Verbindungen der Formeln (III) und (IV) in einem inerten Lösungsmittel bei einer Temperatur im Bereich von 0°C bis 200°C in Gegenwart eines Palladiumkatalysators zur Reaktion gebracht.

Dabei enthält jeweils eine der Verbindungen, vorzugsweise die der Formel (III), eine Halogen- oder Perfluoralkylsulfonat-Gruppe, die andere eine Boronsäure(ester)-Gruppe (IVb) oder eine Trialkylzinn-Gruppe (IVc).

Zur Durchführung der angegebenen Reaktion A mit Boronsäure(ester)n der Formel (IVb), Variante Aa, Suzuki-Kupplung, werden die aromatische Borverbindung, die aromatische Halogenverbindung bzw. das Perfluoralkylsulfonat, eine Base und katalytische Mengen des Palladiumkatalysators in Wasser oder in ein oder mehrere inerte organische Lösungsmittel oder vorzugsweise in eine Mischung aus Wasser und einem oder mehreren inerten organischen Lösungsmitteln gegeben und bei einer Temperatur von 0 bis 200°C, bevorzugt bei 30 bis 170°C, besonders bevorzugt bei 50 bis 150°C, insbesondere bevorzugt bei 60 bis 120°C für einen Zeitraum von 1 h bis 100 h, bevorzugt 5 h bis 70 h, besonders bevorzugt 5 h bis 50 h, gerührt. Das Rohprodukt kann nach dem Fachmann bekannten und dem jeweiligen Produkt angemessenen Methoden, z.B. durch Umkristallisation, Destillation, Sublimation, Zonenschmelzen, Schmelzkristallisation oder Chromatographie, aufgereinigt werden.

Für das beschriebene Verfahren geeignete organische Lösungsmittel sind beispielsweise Ether, z. B. Diethylether, Dimethoxyethan, Diethylenglykoldimethylether, Tetrahydrofuran, Dioxan, Dioxolan, Diisopropylether, tert.-Butylmethylether, Kohlenwasserstoffe, z. B. Hexan, iso-Hexan, Heptan, Cyclohexan, Toluol, Xylol, Alkohole, z. B. Methanol, Ethanol,

1-Propanol, 2-Propanol, Ethylenglykol, 1-Butanol, 2-Butanol, tert.-Butanol, Ketone, z. B. Aceton, Ethylmethylether, iso-Butylmethylether, Amide, z.B. Dimethylformamid, Dimethylacetamid, N-Methylpyrrolidon, Nitrile, z.B. Acetonitril, Propionitril, Butyronitril, und Mischungen derselben.

Bevorzugte organische Lösungsmittel sind Ether, wie Dimethoxyethan, Diethylenglykoldimethylether, Tetrahydrofuran, Dioxan, Diisopropylether, t-Butylmethylether, Kohlenwasserstoffe, wie Hexan, Heptan, Cyclohexan, Toluol, Xylol, Alkohole, wie Methanol, Ethanol, 1-Propanol, 2-Propanol, 1-Butanol, 2-Butanol, tert.-Butanol, Ethylenglykol, Ketone, wie Ethylmethylketon, iso-Butylmethylketon, Amide, wie Dimethylformamid, Dimethylacetamid, N-Methylpyrrolidon und Mischungen derselben.

Besonders bevorzugte Lösungsmittel sind Ether, z. B. Dimethoxyethan, Tetrahydrofuran, Kohlenwasserstoffe, z. B. Cyclohexan, Toluol, Xylol, Alkohole, z. B. Ethanol, 1-Propanol, 2-Propanol, 1-Butanol, tert.-Butanol und Mischungen derselben.

In einer besonders bevorzugten Variante werden bei dem beschriebenen Verfahren Wasser und ein oder mehrere in Wasser unlösliche Lösungsmittel eingesetzt. Beispiele sind Mischungen aus Wasser und Toluol sowie Wasser, Toluol und Tetrahydrofuran.

Basen, die bei dem beschriebenen Verfahren vorzugsweise Verwendung finden sind Alkali- und Erdalkalimetallhydroxide, Alkali- und Erdalkalimetallcarbonate, Alkalimetallhydrogencarbonate, Alkali- und Erdalkalimetallacetate, Alkali- und Erdalkalimetallalkoholate, sowie primäre, sekundäre und tertiäre Amine.

Besonders bevorzugt sind Alkali- und Erdalkalimetallhydroxide, Alkali- und Erdalkalimetallcarbonate und Alkalimetallhydrogencarbonate.

Insbesondere bevorzugt sind Alkalimetallhydroxide, wie Natriumhydroxid und Kaliumhydroxid, sowie Alkalimetallcarbonate und Alkalimetallhydrogencarbonate, wie Lithiumcarbonat, Natriumcarbonat und Kaliumcarbonat.

Die Base wird bei dem angegebenen Verfahren bevorzugt mit einem Anteil von 100 bis 1000 Mol-%, besonders bevorzugt 100 bis 500 Mol-%, ganz besonders bevorzugt

150 bis 400 Mol-%, insbesondere 180 bis 250 Mol-%, bezogen auf die aromatische Borverbindung, eingesetzt.

Der Palladiumkatalysator enthält Palladiummetall oder eine Palladium (0) oder (II) Verbindung und einen Komplexliganden, vorzugsweise einen Phosphanliganden.

Die beiden Komponenten können eine Verbindung bilden, z.B. das besonders bevorzugte $\text{Pd}(\text{PPh}_3)_4$, oder getrennt eingesetzt werden.

Als Palladiumkomponente eignen sich beispielsweise Palladiumverbindungen, wie Palladiumketonate, Palladiumacetylacetonate, Nitrilpalladiumhalogenide, Olefinpalladiumhalogenide, Palladiumhalogenide, Allylpalladiumhalogenide und Palladiumbiscarboxylate, bevorzugt Palladiumketonate, Palladiumacetylacetonate, bis- η^2 -Olefinpalladiumdihalogenide, Palladium(II)halogenide, η^3 -Allylpalladiumhalogenid Dimere und Palladiumbiscarboxylate, ganz besonders bevorzugt Bis(dibenzylidenacetone)palladium(0) [$\text{Pd}(\text{dba})_2$], $\text{Pd}(\text{dba})_2 \cdot \text{CHCl}_3$, Palladiumbisacetylacetonat, Bis(benzonitril)palladiumdichlorid, PdCl_2 , Na_2PdCl_4 , Dichlorobis(dimethylsulfoxid)palladium(II), Bis(acetonitril)palladiumdichlorid, Palladium-II-acetat, Palladium-II-propionat, Palladium-II-butanoat und (1c,5c-Cyclooctadien)palladiumdichlorid.

Ebenso als Katalysator dienen kann Palladium in metallischer Form, im folgenden nur Palladium genannt, vorzugsweise Palladium in pulverisierter Form oder auf einem Trägermaterial, z.B. Palladium auf Aktivkohle, Palladium auf Aluminiumoxid, Palladium auf Bariumcarbonat, Palladium auf Bariumsulfat, Palladium auf Aluminiumsilikaten, wie Montmorillonit, Palladium auf SiO_2 und Palladium auf Calciumcarbonat, jeweils mit einem Palladiumgehalt von 0,5 bis 10 Gew.-%. Besonders bevorzugt sind Palladium in pulverisierter Form, Palladium auf Aktivkohle, Palladium auf Barium- und/oder Calciumcarbonat und Palladium auf Bariumsulfat, jeweils mit einem Palladiumgehalt von 0,5 bis 10 Gew.-% insbesondere bevorzugt ist Palladium auf Aktivkohle mit einem Palladiumgehalt von 5 oder 10 Gew.-%

Der Palladiumkatalysator wird bei dem erfindungsgemäßen Verfahren mit einem Anteil von 0,01 bis 10 Mol-%, bevorzugt 0,05 bis 5 Mol-%, besonders bevorzugt 0,1 bis 3 Mol-%, insbesondere bevorzugt 0,1 bis 1,5 Mol-%, bezogen auf die aromatische Halogenverbindung oder das Perfluoralkylsulfonat, eingesetzt.

Für das Verfahren geeignete Liganden sind beispielsweise Phosphane, wie Trialkylphosphane, Tricycloalkylphosphane, Triarylphosphane, wobei die drei Substituenten am Phosphor gleich oder verschieden, chiral oder achiral sein können und wobei einer oder mehrere der Liganden die Phosphorgruppen mehrerer Phosphane verknüpfen können und wobei ein Teil dieser Verknüpfung auch ein oder mehrere Metallatome sein können.

Beispiele für im Rahmen des hier beschriebenen Verfahrens verwendbare Phosphane sind Trimethylphosphan, Tributylphosphan, Tricyclohexylphosphan, Triphenylphosphan, Tritolylphosphan, Tris-(4-dimethylaminophenyl)-phosphan, Bis(diphenylphosphano)methan, 1,2-Bis(diphenylphosphano)ethan, 1,3-Bis(diphenylphosphano)propan und 1,1'-Bis(diphenylphosphano)-ferrocen.

Weitere geeignete Liganden sind beispielsweise Diketone, z. B. Acetylaceton und Octafluoracetylaceton und tert. Amine, z. B. Trimethylamin, Triethylamin, Tri-n-propylamin und Triisopropylamin.

Bevorzugte Liganden sind Phosphane und Diketone, besonders bevorzugt sind Phosphane.

Ganz besonders bevorzugte Liganden sind Triphenylphosphan, 1,2-Bis(diphenylphosphano)ethan, 1,3-Bis(diphenylphosphano)propan und 1,1'-Bis(diphenylphosphano)-ferrocen, insbesondere Triphenylphosphan.

Für das Verfahren weiterhin geeignet sind wasserlösliche Liganden, die beispielsweise Sulfonsäuresalz- und/oder Sulfonsäurereste und/oder Carbonsäuresalz- und/oder Carbonsäurereste und/oder Phosphonsäuresalz und/oder Phosphonsäurereste und/oder Phosphoniumgruppen und/oder Peralkylammoniumgruppen und/oder Hydroxygruppen und/oder Polyethergruppen mit geeigneter Kettenlänge enthalten.

Bevorzugte Klassen von wasserlöslichen Liganden sind mit den obigen Gruppen

substituierte Phosphane, wie Trialkylphosphane, Tricycloalkylphosphane, Triarylphosphane, Dialkylarylphosphane, Alkyldiarylphosphane und Heteroarylphosphane wie Tripyridylphosphan und Trifurylphosphan, wobei die drei Substituenten am Phosphor gleich oder verschieden, chiral oder achiral sein können und wobei einer oder mehrere der Liganden die Phosphorgruppen mehrerer Phosphane verknüpfen können und wobei ein Teil dieser Verknüpfung auch ein oder mehrere Metallatome sein können, Phosphite, Phosphinigsäureester und Phosponigsäureester, Phosphole, Dibenzophosphole und Phosphoratome enthaltende cyclische bzw. oligo- und polycyclische Verbindungen.

Der Ligand wird bei dem Verfahren mit einem Anteil von 0,1 bis 20 Mol %, bevorzugt 0,2 bis 15 Mol %, besonders bevorzugt 0,5 bis 10 Mol %, insbesondere bevorzugt 1 bis 6 Mol %, bezogen auf die aromatische Halogenverbindung oder das Perfluoralkylsulfonat, eingesetzt. Es können gegebenenfalls auch Mischungen zweier oder mehrerer verschiedener Liganden eingesetzt werden.

Das eingesetzte Boronsäurederivat kann ganz oder teilweise als Anhydrid vorliegen.

Vorteilhafte Ausführungsformen des beschriebenen Verfahrens der Variante Aa sind z.B. in WO 94/101 05, EP-A-0 679 619, EP-A-0 694 530 und PCT/EP96/03154 beschrieben, auf die hiermit ausdrücklich Bezug genommen wird. Sie gelten durch Zitat als Bestandteil der Beschreibung dieser Anmeldung.

Bei der Variante Ab, auch Stille-Kupplung genannt, wird eine aromatische Zinnverbindung, vorzugsweise der Formel (IVc), mit einer aromatischen Halogenverbindung oder einen aromatischen Perfluoralkylsulfonat vorzugsweise der Formel (III), bei einer Temperatur im Bereich von 0°C bis 200°C in einem inerten organischen Lösungsmittel in Gegenwart eines Palladiumkatalysators umgesetzt.

Ein Überblick über diese Reaktion findet sich z.B. bei J.K. Stille, Angew. Chemie Int. Ed. Engl. 1986, 25, 508.

Zur Durchführung des Verfahrens werden bevorzugt die aromatische Zinnverbindung, die aromatische Halogenverbindung bzw. das Perfluoralkylsulfonat, in ein oder mehrere inerte organische Lösungsmittel gegeben und bei einer Temperatur von 0°C bis 200°C, bevorzugt bei 30°C bis 170°C, besonders bevorzugt bei 50°C bis 150°C, insbesondere bevorzugt bei 60°C bis 120°C für einen Zeitraum von 1 h bis 100 h, bevorzugt 5 h bis 70 h, besonders bevorzugt 5 h bis 50 h, gerührt. Nach beendeter Umsetzung wird der als Feststoff anfallende Pd-Katalysator beispielsweise durch Filtration abgetrennt und das Rohprodukt vom Lösungsmittel bzw. den Lösungsmitteln befreit. Anschließend kann nach dem Fachmann bekannten und dem jeweiligen Produkt angemessene Methoden, z.B. durch Umkristallisation, Destillation, Sublimation, Zonenschmelzen, Schmelz-kristallisation oder Chromatographie, weiter aufgereinigt werden.

Für das beschriebene Verfahren geeignete organische Lösungsmittel sind beispielsweise Ether, z.B. Diethylether, Dimethoxyethan, Diethylenglykoldimethylether, Tetrahydrofuran, Dioxan, Dioxolan, Diisopropylether, tert.-Butylmethylether, Kohlenwasserstoff, z.B. Hexan, iso-Hexan, Heptan, Cyclohexan, Benzol, Toluol, Xylol, Alkohole, z.B. Methanol, Ethanol, 1-Propanol, 2-Propanol, Ethylenglykol, 1-Butanol, 2-Butanol, tert.-Butanol, Ketone, z.B. Aceton, Ethyl-methylketon, iso-Butylmethylketon, Amide, z.B. Dimethylformamid (DMF), Dimethylacetamid, N-Methylpyrrolidon, Nitrile, z.B. Acetonitril, Propionitril, Butyronitril und Mischungen derselben.

Bevorzugte organische Lösungsmittel sind Ether, wie Dimethoxyethan, Diethylenglykoldimethylether, Tetrahydrofuran, Dioxan, Diisopropylether, Kohlenwasserstoffe, wie Hexan, Heptan, Cyclohexan, Benzol, Toluol, Xylol, Alkohole, wie Methanol, Ethanol, 1-Propanol, 2-Propanol, 1-Butanol, 2-Butanol, tert.-Butanol, Ethylenglykol, Ketone, wie Ethylmethylketon, oder Amide, wie DMF.

Besonders bevorzugte Lösungsmittel sind Amide, ganz besonders bevorzugt ist DMF.

Der Palladiumkatalysator enthält Palladiummetall oder eine Palladium (0) oder (II)

Verbindung und einen Komplexligenanden, vorzugsweise einen Phosphanliganden.

Die beiden Komponenten können eine Verbindung bilden, z.B. $\text{Pd}(\text{PPh}_3)_4$, oder getrennt eingesetzt werden.

Als Palladiumkomponente eignen sich beispielsweise Palladiumverbindungen, wie Palladiumketonate, Palladiumacetylacetonate, Nitrilpalladiumhalogenide, Olefinpalladiumhalogenide, Palladiumhalogenide, Allylpalladiumhalogenide und Palladiumbiscarboxylate, bevorzugt Palladiumketonate, Palladiumacetylacetonate, bis- η^2 -Olefinpalladiumdihalogenide, Palladium(II)halogenide, η^3 -Allylpalladiumhalogenid Dimere und Palladiumbiscarboxylate, ganz besonders bevorzugt Bis(dibenzylidenaceton)palladium(0) [$\text{Pd}(\text{dba})_2$], $\text{Pd}(\text{dba})_2 \text{CHCl}_3$, Palladiumbisacetylacetonat, Bis(benzonitril)palladiumdichlorid, PdCl_2 , Na_2PdCl_4 , Dichlorobis(dimethylsulfoxid)palladium(II), Bis(acetonitril)palladiumdichlorid, Palladium-II-acetat, Palladium-II-propionat, Palladium-II-butanoat und (1c,5c-Cyclooctadien)palladiumdichlorid.

Der Palladiumkatalysator wird bei dem beschriebenen Verfahren mit einem Anteil von 0,01 bis 10 Mol-%, bevorzugt 0,05 bis 5 Mol-%, besonders bevorzugt 0,1 bis 3 Mol-%, insbesondere bevorzugt 0,1 bis 1,5 Mol-%, bezogen auf die aromatische Halogenverbindung oder das Perfluoralkylsulfonat, eingesetzt.

Für das beschriebene Verfahren geeignete Liganden sind beispielsweise Phosphane, wie Trialkylphosphane, Tricycloalkylphosphane, Triarylphosphane, wobei die drei Substituenten am Phosphor gleich oder verschieden, chiral oder achiral sein können und wobei einer oder mehrere der Liganden die Phosphorgruppen mehrerer Phosphane verknüpfen können und wobei ein Teil dieser Verknüpfung auch ein oder mehrere Metallatome sein können.

Der Ligand wird bei dem beschriebenen Verfahren mit einem Anteil von 0,1 bis 20 Mol-%, bevorzugt 0,2 bis 15 Mol-%, besonders bevorzugt 0,5 bis 10 Mol-%, insbe-

sonders bevorzugt 1 bis 6 Mol-%, bezogen auf die aromatische Halogenverbindung oder das Perfluoralkylsulfonat, eingesetzt.

Reaktion B

Falls die Gruppe X' in dem Zwischenprodukt (V) -COOR ist, wird zum Bisalkohol, X' = CH₂OH, reduziert.

Die Reduktion kann nach bekannten, dem Fachmann geläufigen Methoden erfolgen, wie sie beispielsweise in Houben-Weyl, 4. Aufl, Bd. 6, 16, Kap. VIII, Georg-Thieme-Verlag, Stuttgart 1984, beschrieben sind.

Bevorzugte Ausführungsformen sind

- a) Umsetzung mit LiAlH₄ oder Diisobutylaluminiumhydrid (DIBAL-H) in Tetrahydrofuran (THF) oder Toluol, wie beispielsweise in Organikum (s.o), S. 612 ff. beschrieben
- b) Umsetzung mit Borhydriden, wie BH₃, wie beispielsweise in Houben-Weyl, 4. Aufl, Bd. 6, 16, Kap. VIII, S. 211-219, Georg-Thieme-Verlag, Stuttgart 1984, beschrieben.
- c) Umsetzung mit Wasserstoff in Gegenwart eines Katalysators, wie beispielsweise in Houben-Weyl, 4. Aufl, Bd. 6, 16, Kap. VIII, S. 110 f, Georg-Thieme-Verlag, Stuttgart 1984, beschrieben
- d) Reaktion mit Natrium oder Natriumhydrid.

Besonders bevorzugt ist die Reduktion mit LiAlH₄ oder DIBAL-H.

Reaktion C (a)

Die aus den Reaktionen A oder B erhaltenen Bisalkohole der Formel (V) (X = CH₂OH) können durch selektive Oxidation in erfindungsgemäße Bisaldehyde der Formel (II) überführt werden. Eine solche Oxidation kann nach an sich bekannten, dem Fachmann geläufigen Verfahren durchgeführt werden, wie sie beispielsweise in R.C. Larock, Comprehensive Organic Transformations, VCH, 1989, S. 604-614, und der dort zitierten Literatur beschrieben sind.

Bevorzugt sind:

- a) die Oxidation mit Dimethylsulfoxid / Oxalylchlorid (Swern-Oxidation), wie sie beispielsweise bei A.J. Mancoso, D. Swern, Synthesis 1981, 165 beschrieben ist, und
- b) die Oxidation mit Pyridiniumchlorochromat (PCC) oder Pyridiniumdichromat, wie sie beispielsweise in Houben-Weyl, 4. Auflage, Band E3, S. 291-296, Georg-Thieme Verlag, Stuttgart, 1983 beschrieben ist.

Reaktion C (b)

Erfindungsgemäß können die OH-Gruppen in den Bisalkoholen der Formel (V) durch nucleophile Substitution gegen Halogen ausgetauscht werden.

Zur Herstellung von Chloriden und Bromiden ist es bevorzugt, den entsprechenden Bisalkohol mit HCl bzw. HBr, beispielsweise in Eisessig, umzusetzen (siehe z.B. Houben-Weyl, Band 5/4, S. 385 ff, 1960) oder mit Thionylchlorid bzw. -bromid, gegebenenfalls in Gegenwart eines Katalysators, zur Reaktion zu bringen (siehe z.B. Houben-Weyl, Band 5/1b, S. 862 ff., 1962).

Chloride lassen sich auch bevorzugt durch Reaktion mit Phosgen (siehe z.B. Houben-Weyl, Band V, 3, S. 952 ff, 1962), Bromide durch Reaktion mit PBr₃ herstellen.

Iodide lassen sich vorzugsweise durch Reaktion mit Phosphor/Iod nach A.I. Vogel (siehe z.B. Houben-Weyl, Band V, 4, s. 615 f., 1969) herstellen.

Die Aufarbeitung erfolgt in allen Fällen in einfacher Weise nach bekannten, dem Fachmann geläufigen Methoden.

Reaktion D

Die Umwandlung von Halogenverbindungen der Formel (IIb) in Bis(diphenylphosphanoxide) bzw. Bis(phosphonsäureester) der Formel (IIc) ist beispielsweise unter Anwendung der Michaelis-Arbusov-Reaktion aus den entsprechenden Bis(halogenmethyl)-Verbindungen mit Diphenylphosphinigsäureethylester

(C_6H_5) $\text{P-O-C}_2\text{H}_5$ bzw. mit Triethylphosphit leicht möglich. Bisphosphoniumsalze sind ebenfalls einfach durch Umsetzung der Halogenide mit bspw. Triarylphosphanen erhältlich. Bisthiosalze sind analog dazu durch Umsetzung mit Dialkylsulfiden, beispielsweise Tetrahydrothiophen, zu erhalten.

Aus den derartig zugänglichen Monomeren der Formel (II) lassen sich nun durch die oben angegebenen Polymerisationsvarianten - eventuell unter Zusatz weiterer hier nicht explizit aufgeführter Comonomere - Polymere, welche Wiederholeinheiten der Formel (I) enthalten, synthetisieren. Diese eignen sich ganz besonders als Elektrolumineszenzmaterialien.

Als Elektrolumineszenzmaterialien im Sinne der Erfindung gelten Materialien, die als aktive Schicht in einer Elektrolumineszenzvorrichtung Verwendung finden können. Aktive Schicht bedeutet, daß die Schicht befähigt ist, bei Anlegen eines elektrischen Feldes Licht abzustrahlen (lichtemittierende Schicht) und/oder daß sie die Injektion und/oder den Transport der positiven und/oder negativen Ladungen verbessert (Ladungsinjektions- oder Ladungstransportschicht).

Gegenstand der Erfindung ist daher auch die Verwendung eines Polymers, enthaltend Wiederholeinheiten der Formel (I), als Elektrolumineszenzmaterial.

Um als Elektrolumineszenzmaterialien Verwendung zu finden, werden die Polymere, enthaltend Struktureinheiten der Formel (I), im allgemeinen nach bekannten, dem Fachmann geläufigen Methoden, wie Eintauchen (Dipping) oder Lackschleudern (Spincoating), in Form eines Films auf ein Substrat aufgebracht.

Gegenstand der Erfindung ist somit ebenfalls eine Elektrolumineszenzvorrichtung mit einer oder mehreren aktiven Schichten, wobei mindestens eine dieser aktiven Schichten ein oder mehrere erfindungsgemäße Polymere enthält. Die aktive Schicht kann beispielsweise eine lichtemittierende Schicht und/oder eine Transportschicht und/oder eine Ladungsinjektionsschicht sein.

Der allgemeine Aufbau solcher Elektrolumineszenzvorrichtungen ist beispielsweise in US 4,539,507 und US 5,151,629 beschrieben. Polymere enthaltende Elektrolumineszenzvorrichtungen sind beispielsweise in WO-A 90/13148 oder EP-B-0 443 861 beschrieben.

Sie enthalten üblicherweise eine elektrolumineszierende Schicht zwischen einer Kathode und einer Anode, wobei mindestens eine der Elektroden transparent ist. Zusätzlich können zwischen der elektrolumineszierenden Schicht und der Kathode eine oder mehrere Elektroneninjektions- und/oder Elektronentransportschichten eingebracht sein und/oder zwischen der elektrolumineszierenden Schicht und der Anode eine oder mehrere Lochinjektions- und/oder Lochtransportschichten eingebracht sein. Als Kathode können vorzugsweise Metalle oder metallische Legierungen, z.B. Ca, Mg, Al, In, Mg/Ag dienen. Als Anode können Metalle, z.B. Au, oder andere metallisch leitende Stoffe, wie Oxide, z.B. ITO (Indiumoxid/Zinnoxid) auf einem transparentem Substrat, z.B. aus Glas oder einem transparenten Polymer, dienen.

Im Betrieb wird die Kathode auf negatives Potential gegenüber der Anode gesetzt. Dabei werden Elektronen von der Kathode in die Elektroneninjektionsschicht-/Elektronentransportschicht bzw. direkt in die lichtemittierende Schicht injiziert. Gleichzeitig werden Löcher von der Anode in die Lochinjektionsschicht/ Lochtransportschicht bzw. direkt in die lichtemittierende Schicht injiziert.

Die injizierten Ladungsträger bewegen sich unter dem Einfluß der angelegten Spannung durch die aktiven Schichten aufeinander zu. Dies führt an der Grenzfläche zwischen Ladungstransportschicht und lichtemittierender Schicht bzw. innerhalb der lichtemittierenden Schicht zu Elektronen/Loch-Paaren, die unter Aussendung von Licht rekombinieren.

Die Farbe des emittierten Lichtes kann durch die als lichtemittierende Schicht verwendeten Materialien variiert werden.

Elektrolumineszenzvorrichtungen finden Anwendung z.B. als selbstleuchtende Anzeigeelemente, wie Kontrollampen, alphanumerische Displays, Hinweisschilder, und in optoelektronischen Kopplern.

In der vorliegenden Anmeldung sind verschiedene Dokumente zitiert, beispielsweise um das technische Umfeld der Erfindung zu illustrieren. Auf alle diese Dokumente wird hiermit ausdrücklich Bezug genommen, sie gelten durch Zitat als Bestandteil der vorliegenden Anmeldung.

Auf den Inhalt der deutschen Patentanmeldung 196 51 439.8, deren Priorität die vorliegenden Anmeldung beansprucht, sowie auf die Zusammenfassung der vorliegenden Anmeldung wird hiermit ausdrücklich Bezug genommen, sie gelten durch Zitat als Bestandteil der vorliegenden Anmeldung.

Die Erfindung wird durch die Beispiele näher erläutert, ohne sie dadurch einschränken zu wollen.

Teil 1: Synthese der Monomere

A. Synthese von Verbindungen der Formel (III)

Beispiel A1: Synthese von 2-Bromterephthalsäurediethylester und 2-Brom-1,4-bis(hydroxymethyl)benzol:

a) Synthese von 2-Brom-p-xylol:

p-Xylol (934,4 g; 8,8 mol) wurde mit Fe-Pulver (16 g) vorgelegt, und ca. 20 ml Brom langsam zugetropft. Der Beginn der Reaktion (Dauer ca. 10 min.) war durch Gasentwicklung beobachtbar. Nachdem die Reaktion begonnen hatte, wurde das restliche Brom (gesamt: 1278,4 g; 8,0 mol) bei RT, mit Wasserbadkühlung, zugetropft (4 h). Es wurde 2 h bei RT nachgerührt. Die leicht braun gefärbte Reaktionslösung wurde abfiltriert und zuerst mit Wasser, dann mit 480 ml gesättigter, wäßriger

Na₂SO₃-Lösung ausgerührt, anschließend noch einmal mit verdünnter, wäßriger NaOH und zweimal mit H₂O ausgeschüttelt; die organische Phase (wasserklar) wurde mit MgSO₄ getrocknet, filtriert und durch zweifache Vakuumdestillation (Membranpumpe / Ölbad ca. 100-120 °C / 60 cm Kolonne) gereinigt.

Produkt (Sdp. ca. 85-89°C bei 13 - 9 mbar; Ölbad = 120-155°C): 1234,1 g (83,4 %)

¹H NMR (400 MHz; CDCl₃): δ [ppm] = 7.33 (dd; 1 H; J₁ = 2, J₂ = 0.7 Hz; H-3), 7.06 (d (br); 1 H; J₁ = 8 Hz; H-6), 6.97 (dd; 1 H; J₁ = 8, J₂ = 2 Hz; H-5), 2.33 und 2.26 (jeweils: s (br); 3 H; Me).

b) Synthese von 2-Bromterephthalsäure:

In einem 1L-Hastelloy-C22-Autoklaven wurde eine Lösung von Brom-p-xylol (92.5 g, 0.5 mol), Kobaltacetattetrahydrat (0.62 g, 2.5 mmol), Manganacetattetrahydrat (0.61 g, 2.5 mmol), Bromwasserstoff (0.4 g, 5.0 mmol) und Kaliumacetat (0.98 g, 10 mmol) in 350 g Eisessig vorgelegt.

Die Lösung wurde unter Rühren in einer Stickstoffatmosphäre (18 bar) erhitzt. Bei 154°C wurde Pressluft durch die Lösung geleitet (18 bar; Lufteinspeisung ca. 180 Liter pro Stunde). Die Reaktion begann sofort. Die Reaktionstemperatur wurde durch Außenkühlung bei ca. 165°C gehalten. Nach einer Stunde ist die exotherme Reaktion beendet, der Reaktorinhalt wurde erneut mit Stickstoff überlagert und auf 100°C abgekühlt. Die bei dieser Temperatur entnommene Suspension wurde unter Rühren auf 20°C abgekühlt und das Kristallinat abfiltriert.

Nach dreimaligem Waschen mit jeweils 50 ml Eisessig wurde das farblose Produkt bei 50 °C und 65 mbar getrocknet. Produkt: farbloses, mikrokristallines Pulver, 102.2 g (83.7 % d. Th.), Schmelzpunkt 302°C.

¹H NMR (400 MHz; d₆-DMSO): δ [ppm] = 13.7 (br; 2 H; CO₂H), 8.18 (d; 1 H; J₁ = 2 Hz; H-3), 8.02 (dd; 1 H; J₁ = 8, J₂ = 2 Hz; H-5), 7.85 (d; 1 H; J₁ = 8 Hz; H-6).

c1) Erste Syntheseroute zu 2-Bromterephthalsäurediethylester:

2-Bromterephthalsäure (122.52 g; 0,5 mol) wurde in Ethanol (138 g; 3 mol) und Tetrachlorkohlenstoff (150 ml) suspendiert, 15 ml Schwefelsäure wurden mit einer Pipette zugegeben und die Mischung unter kräftigem Rühren für 5 Tage am Rückfluß gekocht. Die Suspension wandelte sich innerhalb von ca. 24 Stunden in eine klare Lösung um, die Reaktion war aber (DC-Kontrolle) erst nach 5 Tagen beendet. Anschließend wurden die Phasen getrennt und die organische Phase mit H_2O , sowie wäßriger $NaHCO_3$ -Lösung ausgeschüttelt, wobei die überstehende wäßrige Phase leicht alkalisch wurde. Nach nochmaligem Ausschütteln mit H_2O wurde die organische Phase über Na_2SO_4 getrocknet und das Lösungsmittel abgezogen. Das gewünschte Produkt fiel ohne weitere Reinigung als gelbliches, schwach viskoses Öl nahezu sauber an (97- 98 %) an: 118 g (78 %),

d 1,38 kg/dm³. Zur weiteren Reinigung war fraktionierte Vakuumdestillation geeignet. Es wurde 99.9 %iges Produkt (¹H-NMR) bei 1.1 mbar und 142°C erhalten.

¹H NMR (400 MHz; $CDCl_3$): δ [ppm] = 8.30 (d; 1 H; $J_1 = 1.7$ Hz; H-3), 8.01 (dd; 1 H; $J_1 = 8$, $J_2 = 1.7$ Hz; H-5), 7.79 (d; 1 H; $J_1 = 8$ Hz; H-6), 4.43, 4.41 (jeweils: q; 2 H; $J = 7.1$ Hz; O-CH₂), 1.42, 1.41 (jeweils: t; 3 H; $J = 7.1$ Hz; CH₃).

c2) Zweite Syntheseroute zu 2-Bromterephthalsäurediethylester:

Bromterephthalsäure (500 g, 2.04 mol) wurde unter Schutzgas vorgelegt, bei Raumtemperatur unter Rühren mit $SOCl_2$ (728 g, 446 ml, 6.12 mol) vermischt und mit 3 Tropfen DMF (N,N-Dimethylformamid) versetzt. Die Mischung war auch nach Ende der 90-minütigen Zugabe breiartig und damit schlecht rührbar. Anschließend wurde auf 60°C Innentemperatur aufgeheizt und bei dieser Temperatur 4 Tage gerührt; danach lag eine klare Lösung vor. Der Ansatz wurde vom überschüssigem Thionylchlorid befreit, indem man 2x je 100 ml Toluol zusetzte und das Thionylchlorid/Toluol-Gemisch bei Normaldruck jeweils abdestillierte (140° Badtem.). Das resultierende flüssige Säurechlorid wurde unter Wasserbadkühlung innerhalb ca. 50 min mit absolutem Ethanol (460 g, 583 ml, 10 mol) versetzt (Temperaturan-

stieg auf 45°) und über Nacht unter Rückfluß erhitzt. Verunreinigungen wurden abfiltriert und das Lösungsmittel abgezogen. Das honigfarbene, leicht viskose Produkt wurde im Ölpumpenvakuum getrocknet: 612.7 g (+99 % d. Th.); ca. 97%ige Reinheit ($^1\text{H-NMR}$).

NMR: analog zu c1). Weitere Reinigung analog c1).

c3) Dritte Syntheseroute zu 2-Bromterephthalsäuredieethylester:

Bromterephthalsäure (49 g, 0.2 mol) wurde mit EtOH (184 g, 233 ml, 4.0 mol) unter Schutzgas vorgelegt und dann bei RT unter Rühren mit H_2SO_4 (1 ml) versetzt. Anschließend wurde am Rückfluß (78°C) gekocht. Die anfangs weiße Suspension lag nach 20 Minuten als klare Lösung vor. Das Ethanol wurde abdestilliert, bis die Innentemperatur 110°C erreicht hatte. Anschließend wurde erneut frisches Ethanol (200 ml) zugesetzt und die Prozedur von vorne begonnen. Dieses Verfahren wurde insgesamt fünfmal wiederholt, dann war die Reaktion laut DC beendet. Am Ende der Reaktion wurde restliches Ethanol möglichst vollständig abdestilliert, der Reaktionsansatz mit etwas Ethylacetat versetzt und durch Schütteln zunächst mit wäßriger NaHCO_3 -Lösung und schließlich mit H_2O neutral gewaschen. Das organische Lösungsmittel wurde abgezogen und das ölige Produkt an der Ölpumpe getrocknet: 56.6 g (94%), Reinheit (lt. $^1\text{H-NMR}$) ca. 97%. Weitere Reinigung analog c1).

NMR: analog zu c1).

d) Synthese von 2-Brom-1,4-bishydroxymethylbenzol:

1. Stufe:

122.82 g (0.50 mol) Bromterephthalsäure wurden vorgelegt und unter N_2 mit 3 Tropfen DMF versetzt. 110 ml (1.5 mol) SOCl_2 wurden bei Raumtemperatur zuerst langsam und dann schnell zugetropft (Suspension etwas besser rührbar, aber noch immer breiförmig; Dauer : ca. 70 min). Die Suspension wurde vorsichtig erhitzt und bei 55 °C Innentemperatur 7 Std. gerührt. Nach Stehen über Nacht bei Raumtemperatur wurde der Ansatz destillativ von überschüssigem Thionylchlorid befreit. Dazu wurde

der Ansatz 2x mit je 50 ml Hexan versetzt und das Thionylchlorid-Hexan-Gemisch bei Normaldruck abdestilliert. Zum Schluß wurde noch für ca. 30 min. ein Vakuum von 100 mbar angelegt.

2. Stufe:

23.1 g (0.6 mol) LiAlH_4 wurden unter N_2 mit 500 ml THF abs. versetzt. Zur grauen Suspension wurde bei Raumtemperatur eine Lösung aus der 1. Stufe (ca. 90 ml) in 200 ml THF abs. zugetropft (Dauer: ca. 3 Std.). Der Ansatz wurde nun zum Rückfluß erhitzt und 5.5 Stunden gerührt. Nach Abkühlen auf Raumtemperatur wurde die beige Suspension im Eisbad weiter abgekühlt. 46 g Eiswasser wurden vorsichtig zugetropft (Dauer: ca. 1 Std.). Nach Zugabe von weiteren 50 ml H_2O wurden 100 ml 1 N wäßrige H_2SO_4 und dann 90 ml $\frac{1}{2}$ konzentrierter wäßriger H_2SO_4 zugetropft. Man erhielt 2 Phasen: obere: gelb, homogen; untere: graue Suspension. Die Phasen wurden getrennt und die untere, graue Phase wurde 2x mit je 200 ml Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden 4x mit je 200 ml H_2O extrahiert und schließlich zur Trockene eingeeengt. Man erhielt das Rohprodukt als beigen Feststoff (110 g), der durch Umkristallisation (H_2O /Ethanol = 2/1) weiter zu reinigen war. Produkt: farblose Nadeln (78 g; 72%), Schmelzpunkt: 106-108°C. ^1H NMR (400 MHz; d_6 -Aceton): δ [ppm] = 7.55 (m; 2 H; H-3, H-6), 7.35 (dd; 1 H; J_1 = 8, J_2 = 1.9 Hz; H-5), 4.66, 4.62 (jeweils: d; 2 H; J = 5.9 Hz; $\text{CH}_2\text{-O}$), 4.37, 4.28 (jeweils: t; 1 H; J = 5.9 Hz; OH).

Beispiel A2: Synthese von 2-Brom-5-methoxyterephthalsäurediethylester:

a) Synthese von 4-Brom-2,5-dimethylanisol

Zu einer vorgelegten Mischung aus 2,5-Dimethylanisol (250 g, 1835 mmol) und Fe-Pulver (3.25 g) wurde unter Rühren tropfenweise Brom (291.5 g, 1835 mmol) zugesetzt. Der Beginn der Reaktion war durch Gasentwicklung sichtbar. Danach tropfte man das restliche Brom bei Raumtemperatur unter Wasserbadkühlung innerhalb 30-40 Minuten zu. Die Reaktionsmischung wurde ca. 4 Stunden weitergerührt. An-

schließlich wurde vom Fe-Pulver abgetrennt, wenig Chloroform zugesetzt und mit Wasser ausgeschüttelt, was zu einer Aufhellung der Lösung führte. Nach Schütteln mit 50 ml gesättigter wäßriger Na_2SO_3 -Lösung war die Lösung vollends entfärbt. Man schüttelte noch einmal mit verdünnter wäßriger NaOH und zweimal mit H_2O und zog nach Trocknung das Lösemittel ab.

Das Rohprodukt wurde im Vakuum fraktioniert destilliert.

Das Produkt erhielt man als viskoses, farbloses Öl (Siedepunkt 68°C , 0.8 mbar):

285 g (72%)

^1H NMR (CDCl_3): δ [ppm] = 7.25 (s, 1 H, H-Aryl), 6.68 (s, 1 H, H-Aryl), 3.78 (s, 3 H, O-Me), 2.36, 2.14 (jeweils s, 3 + 3 H, CH_3).

b) Synthese von 2-Brom-5-methoxyterephthalsäure

In einem 1-l-Autoklav (HC-22) mit Scheibenrührer, Rückflußkühler, Gaseinleitung und Gasauslaß wurde eine Lösung von Kobaltacetattetrahydrat (1.25 g, 5 mmol), Manganacetat-tetrahydrat (1.23 g), HBr (0.81 g), Natriumacetat (1.37 g) und 4-Brom-2,5-dimethylanisol (107.5 g, 0.5 mol) in 380 g Eisessig vorgelegt.

Die Reaktionslösung wurde unter Stickstoffatmosphäre (17 bar) unter Rühren auf 150°C erhitzt. Bei dieser Temperatur wurde Luft (17 bar) durch die Lösung geleitet (180-200 l/h), worauf die exotherme Reaktion sofort ansprang. Die Reaktionstemperatur blieb durch Außenkühlung bei 150°C . Nach ca. 45 Minuten war die exotherme Reaktion beendet. Zur Ermöglichung einer Nachreaktion wurde bei 150°C für 30 min. ein Luft/Stickstoff-Gemisch (10% O_2) durchgeleitet. Danach wurde die Luftzufuhr abgebrochen und Stickstoff eingeleitet.

Der Reaktorinhalt wurde unter Stickstoffatmosphäre auf 100°C abgekühlt, als Lösung in einen Kolben abgelassen und unter Rühren auf 20°C abgekühlt, wobei das Produkt auskristallisierte. Der farblose Kristallbrei wurde abgesaugt und viermal mit jeweils 40 g Eisessig gewaschen.

Nach Trocknung erhielt man 96.2 g 2-Brom-5-methoxyterephthalsäure (70%).

^1H NMR (DMSO): δ [ppm] = 13.5 (br, 2 H, COOH), 7.87 (s, 1 H, H-Aryl), 7.42 (s, 1 H, H-Aryl), 3.88 (s, 3 H, O-Me).

c) Synthese von 2-Brom-5-methoxyterephthalsäurediethylester

2-Brom-5-methoxyterephthalsäure (202.89 g, 738 mmol) wurde mit 500 ml EtOH unter Schutzgas vorgelegt und dann bei RT unter Rühren mit H_2SO_4 versetzt. Anschließend kochte man bei 78°C Innentemperatur am Rückfluß und destillierte EtOH ab, bis die Innentemperatur über 100 °C lag. Es wurde zunächst erneut Ethanol zugeführt, dieses dann wieder abdestilliert. Der Vorgang wurde solange wiederholt, bis laut DC nur noch der Diester vorhanden war. Schließlich wurde alles Ethanol abgezogen, das erhaltene Rohprodukt in Ethylacetat aufgenommen, mit wäßriger NaHCO_3 -Lösung extrahiert und schließlich nach Phasentrennung und Trocknung erneut alles Lösungsmittel abgezogen. Der dabei erhaltene erstarrte Feststoff konnte, nach Zerkleinern, durch Rühren mit Hexan gereinigt werden.

Man erhielt 190.4 g (78%) hellgelbe Kristalle.

Schmelzpunkt: 61-63 °C

^1H NMR (CDCl_3): δ [ppm] = 8.00 (s, 1 H, H-Aryl), 7.34 (s, 1 H, H-Aryl), 4.43 + 4.37 (jeweils q, 2 + 2 H, OCH_2 , $J = 7.5$ Hz), 3.92 (s, 3 H, O-Me), 1.42 + 1.38 (jeweils t, 3 + 3 H, CH_3 , $J = 7.5$ Hz).

B. Synthese von Verbindungen der Formel (IV)

Beispiel B1: Synthese von 4-Hexyloxybenzolboronsäure:

a) Synthese von 4-Hexyloxybrombenzol:

4-Bromphenol (173 g, 1 mol) wurde in ca. 500 ml frisch dest. THF unter Schutzgas gelöst und nach Durchleiten von Argon portionsweise mit NaH (33 g, (80%ig in Öl), 1.1 mol) versetzt. Dabei wurde die klare Lösung bei 20° Temperaturerhöhung trüb-grau. Die Suspension wurde unter Schutzgasüberlagerung bei RT ca. 1 Stunde, gerührt. Hexylbromid (181 g; 149 ml; 1,1 mol) wurde im Tropftrichter kurz mit N_2 begast und unter Rühren innerhalb 25 Minuten zugegeben. Die immer noch graue Mischung wurde bei 75°C am Rückfluß gekocht. Nach 3 Tagen (die Suspension war

mittlerweile heller) wurde das entstandene Salz abgesaugt und das Filtrat zur Ver-
nichtung eventueller Reste von NaH mit 20 ml EtOH (keine Gasentwicklung) ver-
setzt. Die gelbliche Lösung wurde eingeeengt und aus der Lösung (trüb) das Produkt
mittels fraktionierter Vakuumdestillation isoliert: Produkt: 95°C/1 mbar; 172.5 g (67
%); ($d \sim 1.17$).

^1H NMR (400 MHz; CDCl_3): δ [ppm] = 7.35, 6.76 (AA'BB'; 4 H; H-aryl), 3.91 (t; 2 H; J
= 7.5 Hz; O-CH₂), 1.77 (pseudo-quin; 2 H; J = 7.3 Hz; O-CH₂-CH₂), 1.45-1.25 (m; 6
H; H-alkyl), 0.91 (pseudo-t; 3 H; J = 7.7 Hz; CH₃).

b) Synthese von 4-Hexyloxybenzolboronsäure:

Magnesiumspäne (1.89 g; 78 mmol) wurden in einer ausgeheizten, unter Argon
stehenden Apparatur mit einem Kristall Iod versetzt und mit getrocknetem THF über-
deckt. Anschließend tropfte man in die ruhende Lösung einige Tropfen
4-Hexyloxybrombenzol zu. Die Grignardreaktion begann sehr schnell, anschließend
tropfte man unter Rühren das 4-Hexyloxybrombenzol (Gesamtmenge: 20 g; 78
mmol) so zu, daß der Ansatz leicht siedete und verdünnte in der Zwischenzeit mit
etwas THF (insgesamt ca. 100 ml). Es wurde für 3 Stunden am Rückfluß gekocht
(nur noch wenige Magnesiumflitter in der Lösung), anschließend ließ man abkühlen.
Die Grignardlösung wurde im Schutzgasgegenstrom in einen 250 ml Tropftrichter
überführt und unter Rühren bei -70°C in eine Lösung von Borsäuretrimethylester
(8.9 g; 9.6 ml; 86 mmol) in 50 ml trockenem THF getropft, wobei sich ein Nieder-
schlag bildete. Man ließ über Nacht auf RT erwärmen und trug die Reaktionsmi-
schung unter Rühren in eine Mischung aus 100 g Eis und 3 ml konz. Schwefelsäure
ein. Die organische Phase wurde abgetrennt und die wäßrige Phase 3x mit je 100
ml Chloroform extrahiert, die vereinigten organischen Phasen wurden eingeeengt.
Das Rohprodukt wurde anschließend aus Hexan umkristallisiert.

Produkt: farbloser, wachsartiger Feststoff (11.28 g; 66 %); Schmelzpunkt: 84-87°C.

^1H NMR (400 MHz; CDCl_3): δ [ppm] = 8.15, 7.00 (AA'BB'; 4 H; H-aryl), 4.07 (t; 2 H; J
= 7.7 Hz; O-CH₂), 1.83 (pseudo-quin; 2 H; J = 7.5 Hz; O-CH₂-CH₂), 1.55-1.32 (m; 6
H; H-alkyl), 0.93 (pseudo-t; 3 H; J = 7.7 Hz; CH₃). Enthielt variable Anteile an An-

hydriden.

Beispiel B2: Synthese von 3-(3,7-Dimethyloctyloxy)benzolboronsäure:

a) Synthese von 3-(3,7-Dimethyloctyloxy)brombenzol:

450 ml Ethanol wurden vorgelegt und mit NaI (10.5 g; 70 mmol) und KOH (67.3 g; 1,2 mol) versetzt. Man beobachtete einen Temperaturanstieg nach KOH-Zugabe von 25 auf 40 °C. Nach Abkühlen auf Raumtemperatur wurde 3-Bromphenol (176.5 g; 1 mol) zugegeben. Die weiße Suspension wurde dabei beige. 3,7-Dimethyloctylchlorid (186.32 g; 212.94 ml; 1,05 mol) wurde über einen Tropftrichter innerhalb 3 min. zugegeben. Es wurde 2 Stunden bei RT nachgerührt und anschließend für 96 Stunden bei 80°C Innentemperatur gerührt. Ethanol wurde abdestilliert. Der Rückstand wurde in Ethylacetat aufgenommen und der Niederschlag wurde durch Filtration separiert. Die organische Phase wurde mit 10 gew.-%iger wäßriger NaOH-Lösung dreimal extrahiert, einmal mit H₂O gewaschen, dreimal mit H₂O, das mit CO₂ angesäuert wurde, und nochmals mit H₂O gewaschen. Nach Trocknung mit MgSO₄ wurde erneut am Rotationsverdampfer das Lösungsmittel abgezogen und das Rohprodukt durch fraktionierte Vakuumdestillation gereinigt. Produkt: hochsiedendes farbloses Öl; 180°C bei 2-3 mbar; 262,3 g (84%)
¹H NMR (400 MHz; CDCl₃): δ [ppm] = 7.12 (pseudo-t; 1 H; J = 8 Hz; H-5), 7.05 (m; 2 H; H-2, H-6), 6.81 (ddd; 1 H; J₁ = 8, J₂ = 2, J₃ = 0.7 Hz; H-4), 3.97 (m; 2 H; O-CH₂), 1.81 (m; 1 H; O-CH₂-CH₂-CH), 1.70-1.50 (m; 3 H; H-alkyl), 1.35-1.13 (m; 6 H; H-alkyl), 0.93 (d; 3 H; J = 7.7 Hz; CH₃), 0.87 (d; 6 H; J = 7.7 Hz; CH₃).

b) Synthese von 3-(3,7-Dimethyloctyloxy)benzolboronsäure:

Mg-Späne (24.7 g, 1.02 mol) wurden vorgelegt und die Apparatur unter Argon ausgeheizt. Bei Raumtemperatur wurden ca. 100 ml THF über den Tropftrichter eingefüllt, sowie einige Kristalle Iod zugegeben. Anschließend tropfte man in die ruhende Lösung einige ml 3-(3,7-Dimethyloctyloxy)-brombenzol und erhitze mit einem Heiß-

luftgebläse an der Eintropfstelle. Nachdem die Reaktion gestartet war, ließ man unter Rühren das restliche 3-(3,7-Dimethyloctyloxy)-brombenzol (gesamt: 313 g, 1 mol, 280 ml) kontinuierlich zutropfen (70 min). Gleichzeitig wurden weitere 1100 ml THF zugegeben. Der Reaktionsansatz wurde für weitere zwei Stunden am Rückfluß gerührt.

Das erhaltene, auf Raumtemperatur abgekühlte Grignard-Reagenz wurde unter Schutzgas und schnellem Rühren so zu einer auf -70°C gekühlten Mischung aus 800 ml THF sowie 123 ml Trimethylborat (114 g, 1.10 mol) getropft, daß die Innentemperatur -60°C nicht überschritt (Dauer: 3 h). Es bildete sich eine helle Suspension.

Die Reaktionsmischung wurde in 1200 g Eiswasser/40 ml konz. H_2SO_4 eingerührt. Die klaren Phasen wurden getrennt und die Wasserphase mit Ethylacetat ausgeschüttelt. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit Wasser gerührt und nach Trocknen eingeeengt.

Zur weiteren Reinigung wurde der so erhaltene farblose Feststoff mit ca. 500 ml Hexan (welches mit 2 ml konz. wäßriger HCl versetzt wurden) gerührt.

Man erhielt 239 g (86%) farbloses Kristallpulver.

Schmelzpunkt: $83-89^{\circ}\text{C}$.

^1H NMR (400 MHz; CDCl_3): δ [ppm] = 7.81 (td; 1 H; $J_1 = 8$, $J_2 = 1.3$ Hz; H-4), 7.73 (dd; 1 H; $J_1 = 2$, $J_2 = 1.1$ Hz; H-2), 7.43 (t; 1 H; $J = 8$ Hz; H-5), 7.13 (ddd; 1 H; $J_1 = 8$, $J_2 = 2$, $J_3 = 1.1$ Hz; H-6), 4.11 (m; 2 H; $\text{O}-\text{CH}_2$), 1.90 (m; 1 H; $\text{O}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CH}$), 1.75-1.50 (m; 3 H; H-alkyl), 1.44-1.14 (m; 6 H; H-alkyl), 1.00 (d; 3 H; $J = 7.9$ Hz; CH_3), 0.88 (d; 6 H; $J = 7.8$ Hz; CH_3). Enthält variable Anteile an Anhydriden.

Beispiel B3: Synthese von 2,5-Dimethylbenzolboronsäure:

In eine ausgeheizte, Argon geflutete Apparatur werden Magnesiumspäne (13,3 g; 0,55 mol) eingefüllt, mit ca. 30 ml THF überlagert und einigen Kristallen Iod versetzt. Anschließend tropfte man in die ruhende Lösung einige Tropfen Brom-p-xylol (vgl. Beispiel A1 a)) zu. Die Grignardreaktion begann sehr schnell, anschließend tropfte man unter Rühren das restliche Brom-p-xylol (Gesamtmenge: 92.5 g; ca. 70 ml;

0.5 mol) weiter zu. Es wurde für 4 Stunden am Rückfluß gekocht, danach abgekühlt. Die Grignardlösung wurde dann im Schutzgasgegenstrom in einen 500 ml Tropftrichter überführt und unter Rühren bei -70°C in eine Lösung von Borsäuretrimethylester (62.4 g; 67 ml; 0.6 mol) in 350 ml THF getropft (Dauer ca. 1 h). Dabei fiel ein Niederschlag aus. Man ließ über Nacht auf RT erwärmen und trug die Reaktionsmischung unter Rühren in eine Mischung aus 700 g Eis und 20 ml konz. Schwefelsäure ein. Die organische Phase wurde abgetrennt, die wäßrige Phase dreimal mit Chloroform extrahiert und die vereinigten organischen Phasen eingengt. Das Rohprodukt wurde aus Chloroform/Hexan umkristallisiert.

Man erhielt ein farbloses mikrokristallines Pulver: 47.71 g (64 %).

^1H NMR (400 MHz; CDCl_3): δ [ppm] = 8.00 (d; 1 H; $J = 1.4$ Hz; H-6), 7.26 (dd; 1 H; $J_1 = 8.0$, $J_2 = 1.4$ Hz; H-4), 7.17 (d; 1 H; $J = 8$ Hz; H-3), 2.76, 2.38 (jeweils: s; 3 H; CH_3). Enthielt variable Anteile an Anhydriden.

Beispiel B4: Synthese von 4-(3,7-Dimethyloctyloxy)benzolboronsäure:

a) Synthese von 4-(3,7-Dimethyloctyloxy)-brombenzol

Durchführung analog zu Beispiel B2, a).

Ausbeute: 85%

Siedepunkt: 180°C bei 2 mbar

^1H NMR (CDCl_3): δ [ppm] = 7.36, 6.77 (AA'BB', 4 H, H-Aryl), 3.95 (m, 2 H, O- CH_2), 1.82 (m, 1 H, H-3'), 1.6 (m, 3 H, H-2', H-7'), 1.24 (m, 6 H, H-4', H-5', H-6'), 0.94 (d, 3 H, Me, $J = 7$ Hz), 0.87 (d, 6 H, Me, $J = 7$ Hz).

b) Synthese von 4-(3,7-Dimethyloctyloxy)benzolboronsäure

Durchführung analog zu Beispiel B2, b).

Ausbeute: 83%

Schmelzpunkt: $57-63^{\circ}\text{C}$.

^1H NMR (CDCl_3): δ [ppm] = 7.67, 6.92 (AA'BB', 4 H, H-Aryl), 4.6 (br, 2 H, $\text{B}(\text{OH})_2$), 4.03 (m, 2 H, O- CH_2), 1.87 (m, 1 H, H-3'), 1.65 (m, 3 H, H-2', H-7'), 1.27 (m, 6 H, H-4', H-5', H-6'), 0.95 (d, 3 H, Me, $J = 7$ Hz), 0.87 (d, 6 H, Me, $J = 7$ Hz). Enthält varia-

ble Anteile von Anhydriden.

Beispiel B5: Synthese von 3,4-Bis(2-methylpropyloxy)benzolboronsäure

a) Synthese von 1,2-Bis(2-methylpropyloxy)benzol:

Brenzkatechin (220.22 g, 2 mol) und NaI (10.49 g, 0.14 mol) wurden in 900 ml Ethanol vorgelegt und zum Rückfluß erhitzt. Anschließend wurden in ca. 300 ml Ethanol gelöstes KOH (56.11 g, 1 mol) und gleichzeitig 1-Brom-2-methylpropan (137.03 g, 1 mol, 108.75 ml) langsam zugetropft. Es wurde über Nacht weiter am Rückfluß gekocht. Am nächsten Tag wurden erneut dieselbe Menge KOH und Alkylbromid zugegeben. Insgesamt wurde dieser Vorgang siebenmal wiederholt.

Nach Abkühlen der Reaktionsmischung wurde vom Feststoff abdekantiert. Der Filterkuchen wurde mit Ethanol nachgewaschen. Die organische Phase wurde eingengt. Der Filterkuchen wurde in 1 l warmen Wasser aufgelöst und mit der mit Ethylacetat verdünnten organischen Phase versetzt. Nach Phasentrennung wurde wiederholt mit 10 %iger wäßriger NaOH gerührt, mit Wasser ausgewaschen und über Na_2SO_4 getrocknet. Das nach Abziehen des Lösungsmittels erhaltene Rohprodukt wurde im Vakuum fraktioniert destilliert.

Man erhielt das Produkt als farbloses Öl (Siedepunkt: 82°C bei 0.18 mbar): 333.4 g (75%).

^1H NMR (CDCl_3): δ [ppm] = 6.87 (ps-s, 4 H, H-Aryl), 3.75 (d, 4 H, O- CH_2 , J = 8 Hz), 2.13 (ps-non, 2 H, C-H, J = 8 Hz), 1.05 (d, 12 H, CH_3 , J = 8 Hz).

b) Synthese von 3,4-Bis(2-methylpropyloxy)brombenzol:

1,2-Bis(-2-methylpropyloxy)benzol (359.61 g, 1.62 mol) wurde mit 500 ml CH_2Cl_2 vorgelegt und mit wenig Eisenpulver versetzt. Nun tropfte man unter Kühlung langsam Brom (266.88 g, 1.78 mol) (vermischt mit ca. 200 ml CH_2Cl_2) zu. Der Ansatz wurde für ca. 20 h bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wurde der Ansatz mit wäßriger Na_2SO_3 Lösung ausgerührt und anschließend das Eisenpulver abfiltriert. Die organische Phase wurde dann noch 2x mit NaHCO_3 Lösung ausgeschüttelt und anschließend mit Wasser neutral gewaschen. Nach Trocknung wurde die

organische Phase eingeengt.

Durch doppelte fraktionierte Destillation erhielt man das gewünschte Produkt als farblosen Feststoff (166.9 g, 34%).

Schmelzpunkt: 47°C

^1H NMR (CDCl_3): δ [ppm] = 6.98 (m, 2 H, H-2, H-6), 6.73 (m, 1 H, H-5), 3.72, 3.70 (2 x d, 2 x 2 H, O-CH₂, J = 8 Hz), 2.12 (m, 2 H, CH), 1.04 (m, 12 H, CH₃).

c) Synthese von 3,4-Bis(2-methylpropyloxy)benzolboronsäure:

Durchführung analog zu Beispiel B2, b).

Ausbeute: 76%

Schmelzpunkt: 146°C.

^1H NMR (CDCl_3): δ [ppm] = 7.81 (dd, 1 H, H-6, J₁ = 8 Hz, J₂ = 1.8 Hz), 7.68 (d, 1 H, H-2, J = 1.8 Hz), 6.99 (d, 1 H, H-5, J = 8 Hz), 3.89, 3.84 (2 x d, 2 x 2 H, O-CH₂, J = 8 Hz), 2.13 (m, 2 H, CH), 1.07 (m, 12 H, CH₃). Enthält variable Anteile von Anhydriden.

Beispiel B6: Synthese von 4'-(3,7-Dimethyloctyloxy)-biphenyl-4-boronsäure

a) Synthese von 4-(3,7-Dimethyloctyloxy)-4'-brombiphenyl:

Durchführung analog zu Beispiel B2, a).

Aufarbeitung durch Umkristallisation aus Ethanol.

Farblose Kristalle, 85% Ausbeute.

Schmelzpunkt: 104°C

^1H NMR (CDCl_3): δ [ppm] = 7.53, 7.40 (AA'BB', 4 H, H-Aryl), 7.47, 6.96 (AA'BB', 4 H, H-Aryl), 4.03 (m, 2 H, O-CH₂), 1.83 (m, 1 H, H-3'), 1.62 (m, 3 H, H-2', H-7'), 1.3 (m, 6 H, H-4', H-5', H-6'), 0.96 (d, 3 H, Me, J = 7.5 Hz), 0.87 (d, 6 H, Me, J = 7.5 Hz).

b) Synthese von 4'-(3,7-Dimethyloctyloxy)-biphenyl-4-boronsäure:

Durchführung analog zu Beispiel B2, b).

Ausbeute: 78%

Schmelzpunkt: 116°C

^1H NMR ($\text{DMSO}-d_6$): δ [ppm] = 8.02 (br, 2 H, $\text{B}(\text{OH})_2$), 7.83, 7.58 (AA'BB', 4 H, H-Aryl), 7.61, 7.01 (AA'BB', 4 H, H-Aryl), 4.04 (m, 2 H, $\text{O}-\text{CH}_2$), 1.77 (m, 1 H, H-3'), 1.58 (m, 3 H, H-2', H-7'), 1.25 (m, 6 H, H-4', H-5', H-6'), 0.92 (d, 3 H, Me, $J = 7.5$ Hz), 0.86 (d, 6 H, Me, $J = 7.5$ Hz).

C. Kupplungsreaktionen gemäß Reaktion A

Beispiel C1: Synthese von 2-(4'-Hexyloxyphenyl)terephthalsäurediethylester:

Bromterephthalsäurediethylester (30.1 g, 100 mmol), K_2CO_3 (27.6 g, 200 mmol) und 140 ml Toluol und 140 ml H_2O wurden vorgelegt und 30 Minuten mit Argon gespült. Anschließend wurde 4-Hexyloxyphenylboronsäure (26.7 g, 120 mmol) (vgl. **B1**), sowie $\text{Pd}(\text{PPh}_3)_4$ (1.16 g, 1 mmol) unter Schutzgas zugegeben. Das gelb-grünliche, trübe Gemisch wurde unter Schutzgasüberlagerung bei 85°C Innentemperatur kräftig gerührt. Nach 7 Stunden war die Reaktion beendet. Nach Phasentrennung wurde die organische Phase mit verdünnter $\text{HCl} / \text{H}_2\text{O}$ ausgeschüttelt (neutral). Die wäßrige Phase schüttelte man mit Toluol aus und vereinigt die organischen Phasen. Nach Abfiltrieren von eventuellen Palladium-Resten wurde eingeeengt. Man erhielt das Produkt als gelb-braunes Öl in ausreichender Reinheit (ca. 85%): 44.7 g (112%).

^1H NMR (400 MHz; CDCl_3): δ [ppm] = 8.03 (dd; 1 H; $J_1 = 2$, $J_2 = 1$ Hz; H-3), 8.02 (dd; 1 H; $J_1 = 8$, $J_2 = 2$ Hz; H-5), 7.79 (dd; 1 H; $J_1 = 8$, $J_2 = 1$ Hz; H-6), 7.25, 6.93 (AA'BB'; 4 H; H-phenyl), 4.40, 4.14 (jeweils: q; 2 H; $J = 8$ Hz; CO_2-CH_2), 3.99 (t; 2 H; $J = 7.5$ Hz; $\text{O}-\text{CH}_2$), 1.81 (m; 2 H; $\text{O}-\text{CH}_2-\text{CH}_2$), 1.53-1.33 (m; 6 H; H-alkyl), 1.40, 1.07 (jeweils: t; 3 H; $J = 8$ Hz; $\text{CO}_2-\text{CH}_2-\text{CH}_3$), 0.91 (m; 3 H; CH_3).

Beispiel C2: Synthese von 2-(3'-(3,7-Dimethyloctyloxy)phenyl)terephthalsäuredimethylester:

Bromterephthalsäuredimethylester (49.7 g, 182 mmol, von TransWorld, Rockville MD, USA, bezogen bzw. analog Beispiel A1 c) hergestellt), K_2CO_3 (50.3 g, 364

mmol) und 170 ml Toluol und 170 ml H₂O wurden vorgelegt und 30 Minuten mit Argon gespült. Anschließend wurde 3-(3,7-Dimethyloctyloxy)boronsäure (55.7 g, 200 mmol) (vgl. B2), sowie Pd(PPh₃)₄ (0.93 g, 0.8 mmol) unter Schutzgas zugegeben. Das gelb-grünliche, trübe Gemisch wurde unter Schutzgasüberlagerung bei 85° C Innentemperatur kräftig gerührt. Nach 24 Stunden war die Reaktion beendet. Nach Phasentrennung wurde die organische Phase mit verdünnter HCl / H₂O ausgeschüttelt (neutral). Die wäßrige Phase schüttelte man mit Ethylacetat aus und vereinigte die organischen Phasen. Diese wurden eingeeengt und bei 2 mbar getrocknet. Man erhielt das Produkt als gelbes Öl in ausreichender Reinheit (größer 95%): 76.1 g (98%).

¹H NMR (400 MHz; CDCl₃): δ [ppm] = 8.07 (d; 1 H; J = 2 Hz; H-3), 8.05 (dd; 1 H; J₁ = 8, J₂ = 2 Hz; H-5), 7.82 (d; 1 H; J = 8 Hz; H-6), 7.29 (t; 1 H; J = 8 Hz; H-5'), 6.90 (m; 3 H; H-2', H-4', H-6'), 4.01 (m; 2 H; O-CH₂), 3.94, 3.67 (jeweils: s; 3 H; CO₂-CH₃), 1.84 (m; 1 H; O-CH₂-CH₂-CH), 1.63-1.48 (m; 3 H; H-alkyl), 1.37-1.12 (m; 6 H; H-alkyl), 0.96 (d; 3 H; J = 7.8 Hz; CH₃), 0.87 (d; 6 H; J = 7.7 Hz; CH₃).

Beispiel C3: Synthese von 2-(2',5'-Dimethylphenyl)terephthalsäurediethylester:

Bromterephthalsäurediethylester (45.2 g, 150 mmol), K₂CO₃ (41.5 g, 300 mmol), 140 ml Toluol und 140 ml H₂O wurden vorgelegt und 30 Minuten mit Argon gespült. Anschließend wurde 2,5-Dimethylbenzolboronsäure (24.8 g, 165 mmol) (vgl. B3), sowie Pd(PPh₃)₄ (0.7 g, 0.6 mmol) unter Schutzgas zugegeben. Das bräunliche, durch Phasentrennung trübe Gemisch wurde unter Schutzgasüberlagerung bei 85° C Innentemperatur kräftig gerührt. Die Reaktion war nach 24 Stunden (laut DC) beendet. Nach Phasentrennung wurde die org. Phase mit verdünnter HCl / H₂O ausgeschüttelt (neutral). Die wäßrige Phase schüttelte man mit Toluol aus und vereinigte die organischen Phasen. Nach Abfiltrieren von evtl. Palladium-Resten wurde eingeeengt. Man erhielt das Produkt als gelbes Öl in ausreichender Reinheit (größer 97%). Ausbeute: 48.7 g (99 %).

¹H NMR (400 MHz; CDCl₃): δ [ppm] = 8.07 (dd; 1 H; J₁ = 8, J₂ = 2 Hz; H-5), 7.96 (d; 1 H; J = 8 Hz; H-6), 7.92 (d; 1 H; J = 2 Hz; H-3), 7.14 (d; 1 H; J = 7.9 Hz; H-3'), 7.09

(dd; 1 H; $J_1 = 7.9$, $J_2 = 2$ Hz; H-4'), 6.91 (d; 1 H; $J = 2$ Hz; H-6'), 4.39, 4.16 (jeweils: q; 2 H; $J = 8$ Hz; CO₂-CH₂), 2.32, 2.02 (jeweils: s; 3 H; aryl-CH₃), 1.39, 0.97 (jeweils: t; 3 H; $J = 8$ Hz; CO₂-CH₂-CH₃).

Beispiel C4: Synthese von 4'-(3,7-Dimethyloctyloxyphenyl)terephthalsäurediethylester

Durchführung analog Beispiel C3; Palladiumreste wurden noch durch Ausrühren mit mit 1%iger wäßriger NaCN-Lösung beseitigt.

Das Produkt (100% Ausbeute) ist ein farbloses hochviskoses Öl.

¹H NMR (CDCl₃): δ [ppm] = 8.04 (d, 1 H, H-3, $J = 1.8$ Hz), 8.03 (dd, 1 H, H-5, $J_1 = 7.8$, $J_2 = 1.8$ Hz), 7.8 (d, 1 H, H-6, $J = 7.8$ Hz), 7.25, 6.93 (AA'BB', 4 H, H-Aryl), 4.40, 4.15 (2 x q, 2 x 2 H, CO₂CH₂, $J = 7.6$ Hz), 4.04 (m, 2 H, O-CH₂), 1.86 (m, 1 H, H-3''), 1.60 (m, 3 H, H-2'', H-7''), 1.40, 1.07 (2 x t, 2 x 3H, Ester-CH₃, $J = 7.6$ Hz), 1.30 (m, 6 H, H-4'', H-5'', H-6''), 0.92 (d, 3 H, Me, $J = 7.5$ Hz), 0.86 (d, 6 H, Me, $J = 7.5$ Hz).

Beispiel C5:

Synthese von 3,4-Bis(2-methylpropyloxy)phenylterephthalsäurediethylester

Synthese analog Beispiel C4. Das Produkt (99% Ausbeute) ist ein farbloses hochviskoses Öl.

¹H NMR (CDCl₃): δ [ppm] = 8.05 (d, 1 H, H-3, $J = 1.9$ Hz), 8.03 (dd, 1 H, H-5, $J_1 = 7.9$, $J_2 = 1.9$ Hz), 7.77 (d, 1 H, H-6, $J = 7.9$ Hz), 6.87 (m, 3 H, H-Aryl), 4.40, 4.13 (2 x q, 2 x 2 H, CO₂CH₂, $J = 7.5$ Hz), 3.79, 3.76 (2 x d, 2 x 2 H, O-CH₂, $J = 8$ Hz), 2.13 (m, 2 H, CH), 1.41, 1.07 (2 x t, 2 x 3H, Ester-CH₃, $J = 7.5$ Hz), 1.04 (m, 12 H, CH₃).

Beispiel C6:

Synthese von 4-[4'-(3,7-Dimethyloctyloxy)biphenyl]terephthalsäurediethylester

Synthese analog Beispiel C4. Das Produkt (99% Ausbeute) ist ein farbloses hochviskoses Öl.

^1H NMR (CDCl_3): δ [ppm] = 8.10 (d, 1 H, H-3, J = 1.9 Hz), 8.07 (dd, 1 H, H-5, J_1 = 7.9, J_2 = 1.9 Hz), 7.86 (d, 1 H, H-6, J = 7.9 Hz), 7.59, 7.38 (AA'BB', 4 H, H-Aryl), 7.56, 6.99 (AA'BB', 4 H, H-Aryl), 4.41, 4.14 (2 x q, 2 x 2 H, CO_2CH_2 , J = 7.6 Hz), 4.05 (m, 2 H, O- CH_2), 1.86 (m, 1 H, H-3''), 1.65 (m, 3 H, H-2'', H-7''), 1.41, 1.04 (2 x t, 2 x 3H, Ester- CH_3 , J = 7.6 Hz), 1.30 (m, 6 H, H-4'', H-5'', H-6''), 0.96 (d, 3 H, Me, J = 7.5 Hz), 0.87 (d, 6 H, Me, J = 7.5 Hz).

Beispiel C7:

Synthese von 2-[4-(3,7-Dimethyloctyloxy)phenyl]-5-methoxyterephthalsäurediethylester

Synthese analog Beispiel C4 (hier unter Verwendung von 2-Brom-5-methoxyterephthalsäurediethylester, vgl. Bsp. A2). Das Produkt (95% Ausbeute) war ein farbloses hochviskoses Öl.

^1H NMR (CDCl_3): δ [ppm] = 7.75, 7.35 (2 x s, 2 x 1 H, H-3, H-6), 7.20, 6.91 (AA'BB', 4 H, H-Aryl), 4.37, 4.12 (2 x q, 2 x 2 H, CO_2CH_2 , J = 7.6 Hz), 4.02 (m, 2 H, O- CH_2), 3.97 (s, 3 H, O-Me), 1.84 (m, 1 H, H-3''), 1.62 (m, 3 H, H-2'', H-7''), 1.37, 1.03 (2 x t, 2 x 3H, Ester- CH_3 , J = 7.6 Hz), 1.28 (m, 6 H, H-4'', H-5'', H-6''), 0.96 (d, 3 H, Me, J = 7.5 Hz), 0.87 (d, 6 H, Me, J = 7.5 Hz).

Beispiel C8:

Synthese von 2-[3-(3,7-Dimethyloctyloxy)phenyl]-5-methoxyterephthalsäurediethylester

Synthese analog Beispiel C7. Das Produkt (95% Ausbeute) war ein farbloses hochviskoses Öl.

^1H NMR (CDCl_3): δ [ppm] = 7.78, 7.37 (2 x s, 2 x 1 H, H-3, H-6), 7.26 (t, 1 H; H-5', J = 8 Hz), 6.86 (m; 3 H; H-2', H-4', H-6'), 4.37, 4.10 (2 x q, 2 x 2 H, CO_2CH_2 , J = 7.6 Hz), 4.00 (m, 2 H, O- CH_2), 3.97 (s, 3 H, O-Me), 1.83 (m, 1 H, H-3''), 1.62 (m, 3 H, H-2'', H-7''), 1.37, 1.01 (2 x t, 2 x 3H, Ester- CH_3 , J = 7.6 Hz), 1.28 (m, 6 H, H-4'', H-5'', H-6''), 0.95 (d, 3 H, Me, J = 7.5 Hz), 0.86 (d, 6 H, Me, J = 7.5 Hz).

D. Reduktionen gemäß Reaktion B

Beispiel D1: Synthese von 2,5-Bishydroxymethyl-4'-hexyloxybiphenyl:

LiAlH₄ (5,3 g, 140 mmol) wurde in ca. 200 ml THF mit Argonüberlagerung vorgelegt und 2-(4'-Hexyloxyphenyl)terephthalsäurediethylester (40 g, 100 mmol) (vgl. C1) mit weiteren 50 ml THF über einen Tropftrichter langsam zugetropft. Dabei wurde die Reaktionsmischung kräftig gerührt. Anschließend kocht man für ca. eine Stunde am Rückfluß. Die Reaktionsmischung wurde auf RT gebracht und unter Wasserbadkühlung sowie Argonüberlagerung vorsichtig bis zum Ende der Gasentwicklung tropfenweise mit Eiswasser versetzt. Anschließend wurde solange verdünnte (10 %-ig) Schwefelsäure zugetropft, bis die trüb-graue Mischung klar war. Die Phasen wurden durch Chloroformzugabe getrennt und die wäßrige Phase mit Chloroform (zweimal) ausgeschüttelt. Die organischen Phasen wurden einmal mit H₂O gewaschen und anschließend eingeeengt. Das erhaltene Rohprodukt wurde aus Hexan/Ethylacetat (5/1) umkristallisiert.

Produkt: 20,3 g (65%) farblose Nadel, Reinheit > 98%. Schmelzpunkt: 72.5-74°C.
¹H NMR (400 MHz; CDCl₃): δ [ppm] = 7.53 (d; 1 H; J = 8 Hz; H-6), 7.36 (dd; 1 H; J₁ = 8, J₂ = 2 Hz; H-5), 7.27 (d; 1 H; J = 2 Hz; H-3), 7.26, 6.94 (AA'BB'; 4 H; H-phenyl), 4.72, 4.61 (jeweils: s; 2 H; CH₂-OH), 3.99 (t; 2 H; J = 7.5 Hz; O-CH₂), 1.81 (m; 2 H; O-CH₂-CH₂), 1.53-1.26 (m; 6 H; H-alkyl), 0.92 (m; 3 H; CH₃).

Beispiel D2:

Synthese von 2,5-Bishydroxymethyl-3'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl:

LiAlH₄ (9.4 g, 248 mmol) wurde unter N₂ in 300 ml THF vorgelegt. Bei RT wurde dann langsam 2-(3'-(3,7-Dimethyloctyloxy)phenyl)terephthalsäuredimethylester (75.5 g, 177 mmol), gelöst in 120 ml THF, zutropft. Anschließend wurde 4 h unter Rückfluß gerührt. Nach dem Abkühlen wurde überschüssiges LiAlH₄ vorsichtig durch H₂O-Zugabe vernichtet. Anschließend wurde halbkonzentrierte H₂SO₄ vorsichtig (ca. 50 ml) zugetropft. Der Ansatz war dabei sehr zähflüssig. Nach 1 h Nachrührzeit

war eine klare Lösung und unten im Kolben ein schleimiger grauer Niederschlag zu sehen. Die klare Lösung wurde abdekantiert und das Lösungsmittel abgezogen. Der zurückgebliebene Niederschlag wurde mit viel Wasser und Ethylacetat gerührt, nach Filtration die organische Phase abgetrennt, das Lösungsmittel abgezogen und mit der ersten organischen Phase vereinigt. Die vereinigten organischen Phasen wurden in Ethylacetat aufgenommen und mit Wasser fünfmal extrahiert. Nach Trocknung über MgSO_4 wurde das Lösungsmittel abgezogen. Das entstehende Öl wurde mehrfach mit Hexan gerührt und am Ölpumpenvakuum getrocknet. Das Produkt wurde so als reines hellgelbes, hochviskoses Öl (54 g, 82 %) erhalten.

^1H NMR (400 MHz; CDCl_3): δ [ppm] = 7.50 (d; 1 H; $J = 7.8$ Hz; H-6), 7.34 (dd; 1 H; $J_1 = 7.8$, $J_2 = 1.9$ Hz; H-5), 7.30 (dt; 1 H; $J_1 = 8$, $J_2 = 1$ Hz; H-5'), 7.26 (d; 1 H; $J = 1.9$ Hz; H-3), 6.88 (m; 3 H; H-2', H-4', H-6'), 4.69, 4.59 (jeweils: s; 2 H; $\text{CH}_2\text{-OH}$), 4.00 (m; 2 H; O-CH_2), 1.97 (s; 2 H; OH), 1.82 (m; 1 H; $\text{O-CH}_2\text{-CH}_2\text{-CH}$), 1.67-1.50 (m; 3 H; H-alkyl), 1.40-1.13 (m; 6 H; H-alkyl), 0.95 (d; 3 H; $J = 7.5$ Hz; CH_3), 0.87 (d; 6 H; $J = 7.6$ Hz; CH_3).

Beispiel D3: Synthese von 2,5-Bishydroxymethyl-2',5'-dimethylbiphenyl:

LiAlH_4 (7.9 g, 208 mmol) wurde unter Argonüberlagerung mit ca. 250 ml THF vorgelegt. 2-(2',5'-Dimethylphenyl)terephthalsäurediethylester (48.6 g, 149 mmol) (vgl. C3) wurde im Tropftrichter mit etwa 60 ml THF verdünnt und langsam zugetropft. Dabei wurde die Reaktionsmischung kräftig gerührt. Der mit nochmals 100 ml THF verdünnte Ansatz wurde dann bei 67°C am Rückfluß gekocht. Nach 2 h wurde auf RT abgekühlt. Unter Wasserbadkühlung und Argonüberlagerung wurde bis zum Ende der Gasentwicklung tropfenweise mit Eiswasser versetzt. Anschließend wurde solange verdünnte (10 %-ige) Schwefelsäure zugetropft, bis die trüb-graue Mischung aufklarte. Das Phasengemisch wurde durch großzügige Chloroformzugabe getrennt und anschließend die wäßrige Phase zweimal mit Chloroform ausgeschüttelt. Die organischen Phasen wurden einmal mit H_2O geschüttelt und eingeeengt. Das Rohprodukt wurde aus Chloroform/Hexan umkristallisiert: 24.7 g (68 %) farbloses, mikrokristallines Pulver; Schmelzpunkt:

145 - 148° C (Reinheit > 95%).

^1H NMR (400 MHz; CDCl_3): δ [ppm] = 7.54 (d; 1 H; J = 7.8 Hz; H-6), 7.38 (dd; 1 H; J_1 = 7.8, J_2 = 1.8 Hz; H-5), 7.15 (d; 1 H; J = 7.8 Hz; H-3'), 7.13 (d; 1 H; J = 1.9 Hz; H-3), 7.08 (dd; 1 H; J_1 = 7.7, J_2 = 1.5 Hz; H-4'), 6.94 (d; 1 H; J = 1.5 Hz; H-6'), 4.72, 4.42 (jeweils: s; 2 H; $\text{CH}_2\text{-OH}$), 2.33, 2.01 (jeweils: s; 3 H; aryl- CH_3).

Beispiel D4: Synthese von 2,5-Bishydroxymethyl-4'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl

Durchführung analog Beispiel D3; der Ansatz wurde jedoch nicht sauer, sondern alkalisch aufgearbeitet: dazu gab man nach beendeter Reduktion vorsichtig x ml Wasser (bei einem Einsatz von x g LiAlH_4) zu. Anschließend wurden x ml wässriger NaOH-Lösung (15%ig) und schließlich 3 x ml Wasser zugegeben. Nach jeder Zugabe wurde für ca. 15 Minuten nachgerührt ("1:1:3 Methode"). Von dem entstandenen Feststoff wurde abgesaugt, dieser erneut mit THF gerührt und schließlich die vereinigten organischen Phasen eingeeengt. Diese Aufarbeitung erwies sich als vorteilhafter im Vergleich zu der saueren Variante, die in den Beispielen D1 bis D3 Verwendung fand. Umkristallisation aus Hexan/Ethylacetat (30:1).

Man erhielt das Produkt (88% Ausbeute) als farblosen, wachsartigen Feststoff.

Schmelzpunkt: 67°C

^1H NMR (CDCl_3): δ [ppm] = 7.53 (d, 1 H, H-6, J = 7.9 Hz), 7.36 (dd, 1 H, H-5, J_1 = 7.9, J_2 = 2 Hz), 7.27 (d, 1 H, H-3, J = 2 Hz), 7.28, 6.95 (AA'BB', 4 H, H-Aryl), 4.72, 4.63 (2 x d, 2 x 2 H, $\text{CH}_2\text{-OH}$, J = 8 Hz), 4.03 (m, 2 H, O- CH_2), 1.90, 1.68 (2 x t, 2 x 1 H, OH, J = 8 Hz), 1.85 (m, 1 H, H-3'), 1.65 (m, 3 H, H-2', H-7'), 1.30 (m, 6 H, H-4', H-5', H-6'), 0.97 (d, 3 H, Me, J = 7.5 Hz), 0.87 (d, 6 H, Me, J = 7.5 Hz).

Beispiel D5:

Synthese von 2,5-Bishydroxymethyl-3',4'-bis(2-methylpropyloxy)biphenyl

Synthese analog Beispiel D4. Umkristallisation aus Hexan/Ethylacetat (15:1). Man erhielt das Produkt (84% Ausbeute) als farblose Kristalle.

Schmelzpunkt: 73°C

^1H NMR (CDCl_3): δ [ppm] = 7.53 (d, 1 H, H-6, $J = 7.9$ Hz), 7.37 (dd, 1 H, H-5, $J_1 = 7.9$, $J_2 = 2$ Hz), 7.29 (d, 1 H, H-3, $J = 2$ Hz), 6.89 (m, 3 H, H-Aryl), 4.73, 4.63 (2 x s, 2 x 2 H, CH_2O), 3.80, 3.77 (2 x d, 2 x 2 H, O- CH_2 , $J = 8$ Hz), 2.15 (m, 2 H, CH), 1.55 (br, 2 H + H_2O , OH), 1.06, 1.03 (2 x d, 2 x 6 H, CH_3).

Beispiel D6: Synthese von 2,5-Bishydroxymethyl-4''-(3,7-dimethyloctyloxy)terphenyl

Synthese analog Beispiel D4. Umkristallisation aus Hexan/Ethylacetat (15:1). Man erhielt das Produkt (88% Ausbeute) als farblose Kristalle. Schmelzpunkt: 106°C

^1H NMR (CDCl_3): δ [ppm] = 7.60, 7.41 (AA'BB', 4 H, H-Aryl), 7.56, 6.99 (AA'BB', 4 H, H-Aryl), 7.54 (d, 1 H, H-6, $J = 7.9$ Hz), 7.39 (dd, 1 H, H-5, $J_1 = 7.9$, $J_2 = 2$ Hz), 7.32 (d, 1 H, H-3, $J = 2$ Hz), 4.74, 4.66 (2 x d, 2 x 2 H, CH_2O , $J = 4$ Hz), 4.05 (m, 2 H, O- CH_2), 1.87 (m, 1 H, H-3'), 1.77, 1.67 (2 x br, 2 x 1 H, OH), 1.65 (m, 3 H, H-2', H-7'), 1.27 (m, 6 H, H-4', H-5', H-6'), 0.96 (d, 3 H, Me, $J = 7.5$ Hz), 0.88 (d, 6 H, Me, $J = 7.5$ Hz).

Beispiel D7:

Synthese von 2,5-Bishydroxymethyl-4-methoxy-4'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl

Synthese analog Beispiel D4. Umkristallisation aus Hexan/Ethylacetat (20:1). Man erhielt das Produkt (93% Ausbeute) als farblose Kristalle.

Schmelzpunkt: 101°C

^1H NMR (CDCl_3): δ [ppm] = 7.21, 6.93 (AA'BB', 4 H, H-Aryl), 7.18, 7.10 (2 x s, 2 x 1 H, H-3, H-6), 4.70, 4.62 (2 x s, 2 x 2 H, CH_2O), 4.02 (m, 2 H, O- CH_2), 3.93 (s, 3 H, O-Me), 1.85 (m, 1 H, H-3'), 1.65 (br, 2 H, OH), 1.60 (m, 3 H, H-2', H-7'), 1.28 (m, 6 H, H-4', H-5', H-6'), 0.96 (d, 3 H, Me, $J = 7.5$ Hz), 0.86 (d, 6 H, Me, $J = 7.5$ Hz).

Beispiel D8:

Synthese von 2,5-Bishydroxymethyl-4-methoxy-3'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl

Synthese analog Beispiel D4. Ausrühren mit heißem Hexan. Man erhielt das Produkt

(99% Ausbeute) als farblosen, wachsartigen Feststoff. Schmelzpunkt: 55°C

^1H NMR (CDCl_3): δ [ppm] = 7.29 (t; 1 H; J = 8 Hz; H-5'), 7.21, 7.12 (2 x s, 2 x 1 H, H-3, H-6), 6.87 (m; 3 H; H-2', H-4', H-6'), 4.70, 4.64 (2 x d, 2 x 2 H, CH_2O , J = 8 Hz), 4.01 (m, 2 H, O- CH_2), 3.93 (s, 3 H, O-Me), 2.29, 1.63 (2 x t, 2 x 1 H, OH, J = 8 Hz), 1.84 (m, 1 H, H-3'), 1.60 (m, 3 H, H-2', H-7'), 1.25 (m, 6 H, H-4', H-5', H-6'), 0.94 (d, 3 H, Me, J = 7.5 Hz), 0.87 (d, 6 H, Me, J = 7.5 Hz).

E. Halogenierungen gemäß Reaktion C(b)

Beispiel E1: Synthese von 2,5-Bisbrommethyl-4'-hexyloxybiphenyl:

Unter Wasserkühlung wurden in HBr (33%ig in HAc, 36 ml, 200 mmol) 2,5-Bishydroxymethyl-4'-hexyloxybiphenyl (12.6 g, 40 mmol) (vgl. D1) eingerührt. Die zweiphasige, hellbraune und leicht viskose Suspension wurde bei RT unter Schutzgas über Nacht gerührt. Die resultierende Reaktionsmischung schüttelte man mit Chloroform so oft aus, bis die Wasserphase farblos war. Aus der eingeeengten organischen Phase erhielt man ein klares, honigfarbenes Öl, welches in der Kälte innerhalb 1-2 Tagen zu einem wachsartigen, trüben Feststoff erstarrte: 16.9 g (96 %); Schmelzpunkt: 38,5° - 40,5° C; Reinheit > 98%.

^1H NMR (400 MHz; CDCl_3): δ [ppm] = 7.49 (d; 1 H; J = 8 Hz; H-6), 7.35 (dd; 1 H; J_1 = 8, J_2 = 2 Hz; H-5), 7.26 (d; 1 H; J = 2 Hz; H-3), 7.36, 6.98 (AA'BB'; 4 H; H-phenyl), 4.48, 4.44 (jeweils: s; 2 H; $\text{CH}_2\text{-Br}$), 4.01 (t; 2 H; J = 6.5 Hz; O- CH_2), 1.81 (quint; 2 H; J = 6.9 Hz; O- $\text{CH}_2\text{-CH}_2$), 1.50-1.30 (m; 6 H; H-alkyl), 0.92 (t; 3 H; J = 7.0 Hz; CH_3).

Beispiel E2: Synthese von 2,5-Bischlormethyl-4'-hexyloxybiphenyl:

2,5-Bis(hydroxymethyl)-4'-hexyloxybiphenyl (9.43 g, 30 mmol) (vgl. D1) wurde mit 50 ml Toluol, vermischt mit einem Tropfen Pyridin vorgelegt (ungelöst) und SOCl_2 innerhalb ca. 10 min zugetropft. Nach wenigen Tropfen Zugabe klarte die Suspension auf, was mit einem leichten Temperaturanstieg einherging. Die Lösung wurde

anschließend bei 60° Innentemperatur gerührt. Nach 90 Minuten wurde der Ansatz aufgearbeitet. Die Reaktionsmischung wurde nach Abkühlen mit ca. 20 ml Wasser versetzt und dann mit H₂O ausgeschüttelt. Die Wasserphase schüttelte man mit Toluol, vereinigte die organischen Phasen und engte ein: 10,5 g (100%) honigfarbendes, öliges Produkt. Reinheit ca. 90% (¹H-NMR).

¹H NMR (400 MHz; CDCl₃): δ [ppm] = 7.53 (d; 1 H; J = 8 Hz; H-6), 7.38 (dd; 1 H; J₁ = 8, J₂ = 2 Hz; H-5), 7.28 (d; 1 H; J = 2 Hz; H-3), 7.33, 6.97 (AA'BB'; 4 H; H-phenyl), 4.60, 4.53 (jeweils: s; 2 H; CH₂-Cl), 4.01 (t; 2 H; J = 6.9 Hz; O-CH₂), 1.83 (pseudo-quint; 2 H; J = 6.9 Hz; O-CH₂-CH₂), 1.55-1.33 (m; 6 H; H-alkyl), 0.94 (m; 3 H; CH₃).

Beispiel E3: Synthese von 2,5-Bisbrommethyl-2',5'-dimethylbiphenyl:

In mittels Wasserbad gekühlte HBr (33%ig in HAc, 36 ml, 200 mmol) wurde 2,5-Bishydroxymethyl-2',5'-dimethylbiphenyl (10 g, 41 mmol) (vgl. D3) eingerührt. Die klare Lösung wurde bei RT unter Schutzgas über Nacht eingerührt. Man schüttelte mit Chloroform mehrmals aus, bis die Wasserphase farblos war. Aus der eingengten organischen Phase erhielt man ein honigfarbendes Öl, welches auch in der Kälte (-18°C) nicht kristallisierte: 14.3 g (94 %); Reinheit > 98%.

¹H NMR (400 MHz; CDCl₃): δ [ppm] = 7.52 (d; 1 H; J = 7.8 Hz; H-6), 7.37 (dd; 1 H; J₁ = 7.8, J₂ = 1.9 Hz; H-5), 7.18 (d; 1 H; J = 7.8 Hz; H-3'), 7.17 (d; 1 H; J = 1.9 Hz; H-3), 7.11 (dd; 1 H; J₁ = 7.7, J₂ = 1.6 Hz; H-4'), 7.00 (d; 1 H; J = 1.7 Hz; H-6'), 4.48, 4.28 (jeweils: AB; 2 H; J_{AB} = 12 Hz; CH₂-Br), 2.35, 2.03 (jeweils: s; 3 H; aryl-CH₃).

Beispiel E4: Synthese von 2,5-Bischlormethyl-2',5'-dimethylbiphenyl:

Zu 2,5-Bishydroxymethyl-2',5'-dimethylbiphenyl (34.2 g, 141 mmol) wurde SOCl₂ (36.9 g; 22.7 ml, 310 mmol) innerhalb etwa 20 Minuten unter Schutzgas bei Raumtemperatur unter Rühren eingetropft. Am Ende der Zugabe lag eine ölige, leicht trübe Lösung vor. Der Reaktionsansatz wurde 20 Stunden bei Raumtemperatur gerührt, anschließend vorsichtig in 200 ml wäßriger NaHCO₃-Lösung eingerührt und mit Ethylacetat kräftig verrührt. Nach Phasentrennung schüttelte man die orga-

nische Phase mit Wasser aus, bis sie neutral war und zog schließlich nach Trocknen über Na_2SO_4 das Lösungsmittel ab. Reinigung erfolgt durch fraktionierte Vakuumdestillation über etwas NaHCO_3 . Man erhielt 27.9 g (65%) Produkt als klares viskoses Öl; Reinheit >99% (Siedepunkt: 135°C bei 0,3 mbar).

^1H NMR (400 MHz; CDCl_3): δ [ppm] = 7.56 (d; 1 H; $J = 7.9$ Hz; H-6), 7.40 (dd; 1 H; $J_1 = 7.9$, $J_2 = 1.8$ Hz; H-5), 7.18 (d; 1 H; $J = 1.8$ Hz; H-3), 7.16 (d; 1 H; $J = 8$ Hz; H-3'), 7.11 (dd; 1 H; $J_1 = 7.9$, $J_2 = 1.6$ Hz; H-4'), 6.97 (d; 1 H; $J = 1.5$ Hz; H-6'), 4.60, 4.35 (jeweils: AB; 2 H; $J_{\text{AB}} = 12$ Hz; $\text{CH}_2\text{-Cl}$), 2.33, 2.02 (jeweils: s; 3 H; aryl- CH_3).

Beispiel E5: Synthese von 2,5-Bischlormethyl-3'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl:

Unter N_2 wurde 2,5-Bishydroxymethyl-3'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl (50.7 g, 137 mmol) vorlegt und Thionylchlorid (20 ml, 274 mmol) vorsichtig zugeben. Es wurde noch zweimal (nach 2 und nach 8 Stunden) jeweils 2 ml Thionylchlorid nachgegeben und der Ansatz schließlich insgesamt 20 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Der Ansatz wurde vorsichtig auf wässrige NaHCO_3 -Lösung gegossen, und mit Ethylacetat extrahiert und schließlich wurde die organische Phase noch neutral gewaschen. Nach dem Trocknen über MgSO_4 wurde das Ethylacetat abgezogen und der Ansatz im Vakuum fraktioniert destilliert. Man erhielt das Produkt (39 g, 70 %) als hochviskoses farbloses Öl (Siedepunkt: 212°C bei 0.67 mbar).

^1H NMR (300 MHz; CDCl_3): δ [ppm] = 7.54 (d; 1 H; $J = 8.3$ Hz; H-6), 7.41 (dd; 1 H; $J_1 = 8.2$, $J_2 = 2.1$ Hz; H-5), 7.34 (d; 1 H; $J_1 = 8$, $J_2 = 1$ Hz; H-5'), 7.31 (d; 1 H; $J = 2$ Hz; H-3), 6.94 (m; 3 H; H-2'; H-4', H-6'); 4.61, 4.52 (jeweils: s; 2 H; CH_2Cl), 4.04 (m; 2H; O- CH_2), 1.84 (m; 1 H; O- $\text{CH}_2\text{-CH}_2\text{-CH}$), 1.72-1.46 (m; 3 H; H-alkyl), 1.38-1.10 (m; 6 H; H-alkyl), 0.94 (d; 3 H; $J = 6.7$ Hz; CH_3), 0.86 (d; 6 H; $J = 6.9$ Hz; CH_3).

Beispiel E6: Synthese von 2,5-Bischlormethyl-4'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl

Durchführung analog Beispiel E5; das Produkt (67% Ausbeute) wurde durch Destillation an einer Kurzwegdestille (0.3 mbar, 243°C) als farbloses, hochviskoses Öl

erhalten (Reinheit: 99 %).

^1H NMR (CDCl_3): δ [ppm] = 7.52 (d, 1 H, H-6, $J = 7.9$ Hz), 7.38 (dd, 1 H, H-5, $J_1 = 7.9$, $J_2 = 2$ Hz), 7.32, 6.97 (AA'BB', 4 H, H-Aryl), 7.29 (d, 1 H, H-3, $J = 2$ Hz), 4.59, 4.52 (2 x s, 2 x 2 H, CH_2Cl), 4.04 (m, 2 H, O- CH_2), 1.85 (m, 1 H, H-3'), 1.60 (m, 3 H, H-2', H-7'), 1.30 (m, 6 H, H-4', H-5', H-6'), 0.97 (d, 3 H, Me, $J = 7.5$ Hz), 0.87 (d, 6 H, Me, $J = 7.5$ Hz).

Beispiel E7: Synthese von 2,5-Bischlormethyl-3',4'-bis(2-methylpropyloxy)biphenyl

Durchführung analog Beispiel E5; das Produkt (42% Ausbeute) wurde durch Destillation an einer Kurzwegdestille (0.5 mbar, 240°C) als farbloses, hochviskoses Öl erhalten (Reinheit: 99 %).

^1H NMR (CDCl_3): δ [ppm] = 7.53 (d, 1 H, H-6, $J = 7.8$ Hz), 7.38 (dd, 1 H, H-5, $J_1 = 7.8$, $J_2 = 2$ Hz), 7.31 (d, 1 H, H-3, $J = 2$ Hz), 6.98 (d, 1 H, H-2', $J = 2$ Hz), 6.93 (d, 1 H, H-5', $J = 8$ Hz), 6.90 (dd, 1 H, H-6', $J_1 = 8$, $J_2 = 2$ Hz), 4.60, 4.53 (2 x s, 2 x 2 H, CH_2Cl), 3.80 (m, 4 H, O- CH_2), 2.16 (m, 2 H, CH), 1.07, 1.04 (2 x d, 2 x 6 H, CH_3 , $J = 7$ Hz).

Beispiel E8: Synthese von 2,5-Bischlormethyl-4''-(3,7-dimethyloctyloxy)terphenyl

Durchführung analog Beispiel E5; das Produkt (25% Ausbeute) wurde durch Destillation an einer Kurzwegdestille (0.1 mbar, 265°C) als farbloses, hochviskoses Öl erhalten (Reinheit: > 99 %).

^1H NMR (CDCl_3): δ [ppm] = 7.65, 7.45 (AA'BB', 4 H, H-Aryl), 7.58, 7.00 (AA'BB', 4 H, H-Aryl), 7.56 (d, 1 H, H-6, $J = 8$ Hz), 7.43 (dd, 1 H, H-5, $J_1 = 8$, $J_2 = 2$ Hz), 7.35 (d, 1 H, H-3, $J = 2$ Hz), 4.62, 4.57 (2 x s, 2 x 2 H, CH_2Cl), 4.06 (m, 2 H, O- CH_2), 1.87 (m, 1 H, H-3'), 1.60 (m, 3 H, H-2', H-7'), 1.27 (m, 6 H, H-4', H-5', H-6'), 0.97 (d, 3 H, Me, $J = 7.5$ Hz), 0.87 (d, 6 H, Me, $J = 7.5$ Hz).

Beispiel E9: Synthese von 2,5-Bischlormethyl-4-methoxy-4'-(3,7-dimethyloctyloxy)-biphenyl

Durchführung analog Beispiel E5; das Produkt (40% Ausbeute) wurde durch Destillation an einer Kurzwegdestille (0.3 mbar, 265°C) als farbloses, hochviskoses Öl erhalten (Reinheit: 99 %).

$^1\text{H NMR}$ (CDCl_3): δ [ppm] = 7.29, 6.95 (AA'BB', 4 H, H-Aryl), 7.27, 7.03 (2 x s, 2 x 1 H, H-3, H-6), 4.65, 4.53 (2 x s, 2 x 2 H, CH_2Cl), 4.04 (m, 2 H, O- CH_2), 3.94 (s, 3 H, O-Me), 1.85 (m, 1 H, H-3'), 1.63 (m, 3 H, H-2', H-7'), 1.28 (m, 6 H, H-4', H-5', H-6'), 0.97 (d, 3 H, Me, $J = 7.5$ Hz), 0.88 (d, 6 H, Me, $J = 7.5$ Hz).

Beispiel E10: Synthese von 2,5-Bischlormethyl-4-methoxy-3'-(3,7-dimethyloctyloxy)-biphenyl

Durchführung analog Beispiel E5; das Produkt (25% Ausbeute) wurde durch Destillation an einer Kurzwegdestille (0.2 mbar, 247°C) als farbloses, hochviskoses Öl erhalten. Mehr Produkt konnte aus dem Destillationsrückstand durch Säulenchromatographie gewonnen werden (Reinheit: 99 %).

$^1\text{H NMR}$ (CDCl_3): δ [ppm] = 7.32 (t; 1 H; $J = 8$ Hz; H-5'), 7.30, 7.04 (2 x s, 2 x 1 H, H-3, H-6), 6.93 (m; 3 H; H-2', H-4', H-6'), 4.66, 4.53 (2 x s, 2 x 2 H, CH_2Cl), 4.04 (m, 2 H, O- CH_2), 3.95 (s, 3 H, O-Me), 1.84 (m, 1 H, H-3'), 1.60 (m, 3 H, H-2', H-7'), 1.25 (m, 6 H, H-4', H-5', H-6'), 0.94 (d, 3 H, Me, $J = 7.5$ Hz), 0.86 (d, 6 H, Me, $J = 7.5$ Hz).

F) Oxidationen gemäß Reaktion C(a)

Beispiel F1: Synthese von 2-(4'-Hexyloxyphenyl)terephthaldehyd:

70 ml Dichlormethan wurden vorgelegt und mit Oxalylchlorid (8.4 g, 5.7 ml, 66 mmol) versetzt und auf -60°C abgekühlt. Dazu wurde innerhalb von 10 Minuten eine Lösung von DMSO (10.2 g, 9.3 ml, 131 mmol) in 30 ml Dichlormethan getropft. Die Mischung wurde 5 Minuten nachgerührt. Dann wurde innerhalb von 15 Minuten eine Lösung aus 2,5-Bis(hydroxymethyl)-4'-hexyloxybiphenyl (10 g, 32 mmol) (vgl. D1) in 70 ml Dichlormethan zugetropft (die Reaktionslösung wurde trüb). Es wurde 10 Minuten nachgerührt, anschließend wurde Triethylamin (15.9 g, 21.8 ml, 157

mmol) zugetropft. Dabei färbte sich die Reaktionslösung gelb, und es bildete sich Niederschlag. Das Aceton/Trockeneis-Bad wurde entfernt und der Ansatz für 2 Stunden bei RT gerührt. Anschließend schwamm heller Feststoff auf der gelben, flüssigen Phase. Die Mischung wurde mit 150 ml Wasser versetzt, 10 Minuten nachgerührt (Feststoff ging in Lösung), die organische Phase wurde abgetrennt, die wäßrige Phase zweimal mit Dichlormethan extrahiert, die vereinigten organischen Phasen anschließend dreimal mit Wasser gewaschen, über Na_2SO_4 getrocknet, abfiltriert und anschließend am Rotationsverdampfer zur Trockene eingeeengt. Das gelbe Öl kristallisierte nach einiger Zeit bei RT, es wurde anschließend aus Hexan umkristallisiert. Es dauerte relativ lange, bis das Produkt fest wurde: hellbeiges, mikrokristallines Pulver, 5.67 g (57%), Reinheit ca. 98%ig. Schmelzpunkt: 44.5-45.5°C. ^1H NMR (400 MHz; CDCl_3): δ [ppm] = 10.14 (s; 1 H; 1-CHO), 10.05 (d; 1 H; J = 0.8 Hz; 4-CHO), 8.13 (d; 1 H; J = 7.5 Hz; H-6), 7.96 (d; 1 H; J = 1.5 Hz; H-3), 7.94 (ddd; 1 H; $J_1 = 7.7$, $J_2 = 1.5$, $J_3 = 0.8$ Hz; H-5), 7.33, 7.03 (AA'BB'; 4 H; H-phenyl), 4.03 (t; 2 H; J = 6.7 Hz; O-CH₂), 1.83 (quint; 2 H; J = 6.6 Hz; O-CH₂-CH₂), 1.55-1.35 (m; 6 H; H-alkyl), 0.92 (t; 3 H; J = 7.2 Hz; CH₃).

G. Reaktionen gemäß Reaktion D

Beispiel G1: Synthese von 2,5-Bis(methylendiethylphosphonat)-4'-hexyloxybiphenyl:

2,5-Bis(chlormethyl)-4'-hexyloxybiphenyl (9.2 g, 26.2 mmol) (vgl. E2) und Triethylphosphit (10.9 g, 11.2 ml, 65.5 mmol) wurden unter Schutzgas gemischt und auf 60°C Ölbadtemperatur erwärmt (ohne Kühler), dabei entwich Chlorethan. Nach 40 Minuten Reaktionszeit wurde langsam mit Kühler erwärmt und anschließend für 3 Stunden bei 190°C gerührt. Anschließend wurde zunächst bei RT dann bei Erwärmung bis 190°C bei ca. 1 mbar getrocknet. Das Rohprodukt wurde in Ethylacetat aufgenommen, mit Wasser extrahiert und schließlich am Rotationsverdampfer erneut vom Lösungsmittel befreit: 13.11 g (90%) leicht bräunliches Öl. Reinheit: ca. 90%ig (^1H -NMR).

^1H NMR (400 MHz; CDCl_3): δ [ppm] = 7.50 (dd; 1 H; $J_1 = 8.2$, $J_2 = 2.5$ Hz; H-6),

7.28, 6.93 (AA'BB'; 4 H; H-phenyl), 7.24 (td; 1 H; $J_1 = 8.2$, $J_2 = 2.2$ Hz; H-5), 7.16 (m; 1 H; H-3), 3.97 (m; 10 H; P-O-CH₂, Aryl-O-CH₂), 3.17, 3.13 (jeweils: d; 2 H; $J = 8$ Hz; CH₂-P), 1.82 (m; 2 H; O-CH₂-CH₂), 1.54-1.33 (m; 6 H; H-alkyl), 1.25, 1.22 (jeweils: t; 6 H; $J = 6.7$ Hz; P-O-CH₂-CH₃), 0.92 (m; 3 H; CH₃).

V. Synthese von Comonomeren

Beispiel V1: Herstellung von 3,7-Dimethyloctyl-1-chlorid:

In einem 1 L Vierhalsrundkolben mit Tropftrichter, Intensivkühler und Magnetrührkern wurden 275 ml (1.46 mol) 3,7-Dimethyl-1-octanol vorgelegt und auf -3°C gekühlt. Dann wurden 0.7 ml Pyridin zugefügt und 129 ml (1.77 mol, 1.2 eq) Thionylchlorid so zugetropft, daß die Temperatur 15°C nicht überstieg (75 Minuten). Das entstehende HCl-Gas wurde in einer Waschflasche mit Ca(OH)₂/Wasser abgefangen. Dann wurde innerhalb von 40 Minuten auf 130°C erhitzt. Nach zwei Stunden bei dieser Temperatur wurde auf 50°C abgekühlt, flüchtige Bestandteile wurden durch Anlegen eines Vakuums von 100 mbar abdestilliert. Der Rückstand wurde nun auf Raumtemperatur abgekühlt, mit 200 ml n-Hexan verdünnt und zuerst zweimal mit je 50 ml 10%iger NaOH Lösung in Wasser, dann mit 50 ml Wasser und schließlich mit 50 ml gesättigter wäßriger NaHCO₃-Lösung gewaschen. Die Lösung wurde mit Na₂SO₄ getrocknet, das Lösungsmittel durch Destillation am Rotationsverdampfer entfernt. Der Rückstand wurde durch Destillation im Vakuum (13 mbar, 86–87°C) gereinigt. Man erhielt 178.9 g (1.01 mol, 69%)

3,7-Dimethyloctyl-1-chlorid als farbloses Öl.

Siedepunkt: 86–87°C, 13 mbar. ¹H NMR (400 MHz, CDCl₃): δ (ppm) = 3.61–3.49 (m, 2H, CH₂Cl); 1.82–1.74 (m, 1H); 1.69–1.48 (m, 3H); 1.37–1.21 (m, 3H); 1.19–1.09 (m, 3H); 0.89 (d, $J = 6.7$ Hz, 3H; CH₃); 0.87 (d, $J = 6.7$ Hz, 6H; 2 x CH₃).

Beispiel V2: Herstellung von 1-Methoxy-4-(3,7-dimethyloctyloxy)benzol:

In einem 2 L Vierhalsrundkolben mit Tropftrichter, Intensivkühler, Gasableitung und

Magnetrührkern wurden 184.4 g (1.48 mol) p-Methoxyphenol, 275.9 g (1.56 mol, 1.05 eq) 3,7-Dimethyloctyl-1-chlorid, 106.9 g KOH (85%ig, 1.62 mol, 1.09 eq) und 15.04 g Natriumiodid in 620 ml trockenem Ethanol gelöst und unter magnetischem Rühren 64 Stunden zum Sieden erhitzt. Es wurde auf Raumtemperatur abgekühlt und die Reaktionslösung wurde von dem angefallenen Feststoff abdekantiert. Die Reaktionslösung wurde im Rotationsverdampfer eingeeengt. Der Feststoff wurde in 400 ml 10%iger wäßriger NaOH Lösung aufgenommen. Diese Lösung wurde zweimal mit je 400 ml Toluol extrahiert. Die organischen Phasen wurden vereinigt, mit 100 ml 10%iger wäßriger NaOH Lösung gewaschen und mit Na_2SO_4 getrocknet. Das Lösungsmittel wurde im Vakuum im Rotationsverdampfer abdestilliert. Der Rückstand wurde im Vakuum (1 mbar) destilliert (Kopftemperatur: 159–162°C). Man erhielt 372.4 g (1.41 mol, 95%) 1-Methoxy-4-(3,7-dimethyloctyloxy)benzol als farbloses Öl.

Siedepunkt: 159–162°C/1 mbar. ^1H NMR (400 MHz, CDCl_3): δ (ppm) = 6.82 (d, J = 0.8 Hz, 4H; H_{arom}); 3.97–3.88 (m, 2H; OCH_2); 3.75 (s, 3H; OCH_3); 1.84–1.75 (m, 1H); 1.71–1.47 (m, 3H); 1.38–1.23 (m, 3H); 1.22–1.09 (m, 3H); 0.93 (d, J = 6.6 Hz, 6H; CH_3); 0.86 (d, J = 6.7 Hz, 6H; 2 x CH_3).

Beispiel V3: Herstellung von 2,5-Bis(chlormethyl)-1-methoxy-4-(3,7-dimethyloctyloxy)benzol:

In einem 4 L Vierhalskolben mit mechanischem Rührer, Rückflußkühler, Thermometer und Tropftrichter wurden unter N_2 304.96 g (1.03 mol) 1-(3,7-Dimethyloctyloxy)-4-methoxybenzol und 85.38 g (2.84 mol) Paraformaldehyd vorgelegt und mit 490 ml (580.6 g, 5.89 mol) 37proz. HCl versetzt; man erhielt eine gelbe Suspension. Daraufhin wurden 990 ml (1070 g, 10.5 mol) Essigsäureanhydrid so zugetropft, daß die Innentemperatur 70°C nicht überschritt (Dauer: 1.5 Std.). Die letzten 100 ml wurden auf einmal zugegeben; hierbei kam es zu einem Temperaturanstieg von 70°C auf 75°C; die Reaktionsmischung verfärbte sich von beigebraun nach rötlich. Der Ansatz wird 3.5 Stunden bei 70–75°C gerührt. Dann wurde unter Rühren auf Raumtemperatur abgekühlt, dabei kristallisierte bei 32°C ein heller Fest-

stoff aus und es kam zu einem Temperaturanstieg auf 35°C. Der Ansatz wurde über Nacht bei Raumtemperatur stehengelassen, es schied sich dabei ein heller Feststoff ab. Das Reaktionsgemisch wurde mit 940 ml kalt gesättigter Na-Acetat-Lösung versetzt (Dauer: ca. 15 min.) 700 ml 25 %ige NaOH wurden nun so zugetropft, daß die Innentemperatur 30°C nicht überschritt (Dauer: ca. 35 min.). Der Ansatz wurde nun auf 52°C hochgeheizt (Dauer: ca. 30 min.) und dann unter schnellem Rühren im Eisbad abgekühlt (Dauer: ca. 30 min.). Der cremefarbene, körnige Feststoff wurde abgesaugt und mit 200 ml H₂O gewaschen. Der Feststoff (451g) wurde mit 2500 ml Hexan versetzt, bei Raumtemperatur gerührt und dann mit 300 ml kochendem H₂O versetzt. Es wurde 20 Minuten gerührt und die wäßrige Phase abgetrennt. Die gelbliche org. Phase wurde noch 3x mit je 300 ml H₂O ausgerührt, der pH-Wert betrug 5. Die org. Phase wurde über Na₂SO₄ getrocknet und filtriert. Das Filtrat wurde eingeeengt und in der Tiefkühltruhe kristallisiert.

Der auskristallisierte Niederschlag (447 g) wurde abgesaugt, mit -20°C kaltem Hexan gewaschen und zur Umkristallisation in 1000 ml Hexan bei 60°C gelöst. Es wurde bei -20°C kristallisiert, der Feststoff abgesaugt und im Vakuum bei Raumtemperatur getrocknet. Man erhielt 279.6 g (0.774 mol, 75%)

2,5-Bis(chlormethyl)-1-methoxy-4-(3,7-dimethyloctyloxy)benzol als farblosen Feststoff. Schmelzpunkt: 65°C;

¹H NMR (400 MHz, CDCl₃): δ (ppm) = 6.92 (d, J = 2.0 Hz, 2H; H_{arom}); 4.63 (d, J = 2.6 Hz, 4 H; CH₂Cl); 4.07–3.98 (m, 2H; OCH₂); 3.85 (s, 3H; OCH₃); 1.88–1.80 (m, 1H); 1.76–1.66 (br. m, 1H); 1.65–1.49 (m, 2H); 1.40–1.26 (m, 3H); 1.23–1.12 (m, 3H); 0.95 (d, J = 6.8 Hz, 3H; CH₃); 0.87 (d, J = 6.8 Hz, 6H; 2 x CH₃). ¹³C NMR (100 MHz, CDCl₃): δ (ppm) = 151.0, 150.7 (C1, C4); 127.1, 126.8 (C2, C5); 114.4, 113.3 (C3, C6); 67.5 (OCH₂); 56.3 (OCH₃); 41.3 (2 x CH₂Cl); 39.2 (C2'); 37.3, 36.3 (C4', C6'); 29.9 (C3'); 28.0 (C7'); 24.7 (C5'); 22.7, 22.6, 19.7 (3 x CH₃).

Beispiel V4: Herstellung von 1,4-Bis(3,7-dimethyloctyloxy)benzol:

In einem 2 L Vierhalsrundkolben mit Tropftrichter, Intensivkühler, Gaszuleitung und Magnetrührkern wurden 84.2 g KOH (85%ig, 1.28 mol, 1.28 eq) und 14.9 g Natru-

miodid (0.10 mol) in 600 ml trockenem Ethanol gelöst. Hierbei stieg die Temperatur auf 35°C an. In die trübe Lösung wurden nun 55.1 g (0.50 mol) Hydrochinon zugegeben und 221 g 3,7-Dimethyloctyl-1-chlorid (1.25 mol, 1.25 eq) wurden langsam zutropft. Die hellbraune Suspension wurde unter magnetischem Rühren 10 Stunden zum Sieden erhitzt. Es wurden nun weitere 21 g KOH (85%ig, 0.32 mol) und 55 g 3,7-Dimethyloctyl-1-chlorid (0.31 mol, 0.31 eq) zugesetzt. Man erhitzte dann weitere 84 Stunden zum Sieden.

Es wurde auf Raumtemperatur abgekühlt und die Reaktionslösung wurde im Rotationsverdampfer eingengt. Der Feststoff wurde mit 500 ml Essigsäureethylester extrahiert. Diese Lösung wurde je dreimal mit je 200 ml 10%iger wäßriger NaOH Lösung und 200 ml Wasser gewaschen und dann mit $MgSO_4$ getrocknet. Das Lösungsmittel wurde im Vakuum im Rotationsverdampfer abdestilliert. Der Rückstand wurde im Vakuum (0.05 mbar) destilliert (Kopftemperatur: 166–170°C). Man erhielt 147.4 g (0.37 mol, 75%) 1,4-Bis(3,7-dimethyloctyloxy)benzol als farbloses Öl.

Siedepunkt: 166–170°C/0.05 mbar. 1H NMR (400 MHz, $CDCl_3$): δ (ppm) = 6.82 (s, 4H; H_{arom}); 3.98–3.88 (m, 4H; OCH_2); 1.84–1.75 (m, 2H); 1.71–1.61 (br. m, 2H); 1.59–1.49 (m, 4H); 1.40–1.09 (m, 12H); 0.93 (d, J = 6.5 Hz, 6H; $2 \times CH_3$); 0.86 (d, J = 6.5 Hz, 12H; $4 \times CH_3$).

Beispiel V5: Herstellung von 2,5-Bis(chlormethyl)-1,4-bis(3,7-dimethyloctyloxy)benzol:

In einem 1 L Vierhalskolben mit mechanischem Rührer, Rückflußkühler, Thermometer und Tropftrichter wurden unter N_2 58.6 g (150 mmol) 1,4-Bis(3,7-dimethyloctyloxy)benzol und 12.43 g (414 mmol) Paraformaldehyd vorgelegt und mit 71.4 ml (858 mmol) 37proz. HCl versetzt; man erhielt eine gelbe Suspension. Daraufhin wurden 144 ml (156 g, 1.53 mol) Essigsäureanhydrid so zutropft, daß die Innentemperatur 70°C nicht überschritt (Dauer: 2 Std.). Der Ansatz wurde 9 Stunden bei 70–75°C gerührt. Dann wurden nochmals 110 ml (119 g, 1.17 mol) Essigsäureanhydrid zugesetzt und es wurde nochmals 8 Stunden bei 70–75°C gerührt. Dann wurde unter Rühren auf Raumtemperatur abgekühlt, dabei kristallisierte

ein heller Feststoff aus. Das Reaktionsgemisch wird mit 240 ml kalt gesättigter Na-Acetat-Lösung versetzt (Dauer: ca. 15 min.) und 100 ml 25 %ige NaOH wurden nun so zugetropft, daß die Innentemperatur 30°C nicht überschreitet (Dauer: ca. 35 min.). Der körnige Feststoff wurde abfiltriert und zwischen 300 ml Hexan und 300 ml Wasser verteilt. Die org. Phase wird über Na₂SO₄ getrocknet und filtriert. Das Filtrat wurde eingeeengt und im Kühlschrank kristallisiert.

Es wurde nochmals aus 170 ml Hexan umkristallisiert (waschen mit -20°C kaltem Hexan). Man erhielt 28.3 g (58.0 mmol, 39%) 2,5-Bis(chlormethyl)-1,4-bis(3,7-dimethyloctyloxy)benzol als farblosen Feststoff. Schmelzpunkt: 55°C;

¹H NMR (400 MHz, CDCl₃): δ (ppm) = 6.92 (s, 2H; H_{arom}); 4.62 (s, 4 H; CH₂Cl); 4.07–3.97 (m, 4H; OCH₂); 1.88–1.80 (m, 2H); 1.76–1.66 (br. m, 2H); 1.65–1.49 (m, 4H); 1.40–1.13 (m, 12H); 0.95 (d, J = 6.5 Hz, 6H; 2 x CH₃); 0.87 (d, J = 6.8 Hz, 12H; 2 x CH₃).

Teil 2: Synthese und Charakterisierung der Polymere:

A. Synthese von Copolymeren

Beispiel A1:

Copolymer aus 50% 2,5-Bis(chlormethyl)-1-methoxy-4-(3,7-dimethyloctyloxy)benzol und 50% 2,5-Bis(chlormethyl)-4'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl (Polymer A1):

Herstellung von Poly(2-methoxy-5-(3,7-dimethyloctyloxy)-*p*-phenylenvinyl)co-(2-(4'-(3,7-dimethyloctyloxy)phenyl)-*p*-phenylenvinyl).

In einem trockenen 6 L Vierhalskolben mit mechanischem Teflonrührer, Rückflußkühler, Thermometer und Tropftrichter wurden 3400 ml trockenes und O₂-freies 1,4-Dioxan auf 97°C erhitzt. Dann wurde eine Lösung von 8.44 g (23.35 mmol) 2,5-Bis(chlormethyl)-1-methoxy-4-(3,7-dimethyloctyloxy)benzol und 9.52 g (23.35 mmol) 2,5-Bis(chlormethyl)-4'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl in 50 ml trockenem 1,4-Dioxan zugesetzt. Nun wurde eine Lösung von 13.10 g (117 mmol) Kalium-tert.-butylat in 117 ml trockenem 1,4-Dioxan innerhalb von 5 Minuten zu der intensiv gerührten

Mischung getropft. Die Farbe veränderte sich dabei von farblos über gelb nach orange-rot. Nach 5 Minuten wurden weitere 10.48 g (93 mmol) Kalium-*tert*-butylat, gelöst in 93 ml 1,4-Dioxan, zugegeben. Nach 2 Stunden Rühren bei 95–97°C wurde auf 45°C abgekühlt und ein Gemisch aus 19 ml Essigsäure und 20 ml 1,4-Dioxan zugesetzt. Die nun orange Lösung wurde auf 4 L intensiv gerührtes Wasser gegossen. Das ausgefallene Polymer wurde durch Filtration durch einen Polypropylenfilter isoliert und im Vakuum getrocknet. Die Rohausbeute betrug 12.65 g (40.6 mmol, 87%).

Das Polymer wurde unter Erhitzen auf 60°C in 1690 ml THF gelöst und durch Zusatz von 1700 ml Methanol bei 40°C gefällt. Nach Trocknen im Vakuum wurde dieser Schritt wiederholt. Man erhielt nach Trocknung im Vakuum 7.10 g (= 22.79 mmol, 49 %) des Polymers A1 als hell-orange Fasern.

^1H NMR (400 MHz, CDCl_3): δ (ppm) = 7.9–6.9 (br. m, 6.5 H); 4.2–3.6 (br. m, 3.5 H); 2.0–0.9 (br. m, 10H); 0.89, 0.86 (2 s, 9H).

GPC: THF + 0.25% Oxalsäure; Säulensatz SDV500, SDV1000, SDV10000 (Fa. PSS), 35°C, UV Detektion 254 nm, Polystyrol-Standard: $M_w = 1.5 \times 10^6$ g/mol, $M_n = 2.8 \times 10^5$ g/mol.

Beispiel A2:

Copolymer aus 50% 2,5-Bis(chlormethyl)-1-methoxy-4-(3,7-dimethyloctyloxy)benzol und 50% 2,5-Bis(chlormethyl)-3'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl (Polymer A2):

Herstellung von Poly(2-methoxy-5-(3,7-dimethyloctyloxy)-*p*-phenylenvinyl)co-(2-(3'-(3,7-dimethyloctyloxy)phenyl)-*p*-phenylenvinyl).

In einem trockenen 6 L Vierhalskolben mit mechanischem Rührer, Rückflußkühler, Thermometer und Tropftrichter wurden 3.5 L trockenes und O_2 -freies 1,4-Dioxan vorgelegt und unter Rühren auf 95°C erhitzt. Dann wurden 9.00 g (24.9 mmol) 2,5-Bis(chlormethyl)-1-methoxy-4-(3,7-dimethyloctyloxy)benzol und 10.13 g (24.9 mmol) 2,5-Bis(chlormethyl)-3'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl, gelöst in 30 ml trockenem 1,4-Dioxan, zugesetzt. Nun wurde eine Lösung von 13.97 g (124.5 mmol, 2.5 eq) Kalium-*tert*-butylat in 125 ml trockenem 1,4-Dioxan innerhalb von 5 Minuten zu der

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(3,7-dimethyloctyloxy)benzol und 6.95 g (24.9 mmol) 2,5-Bis(chlormethyl)-2',5'-dimethylbiphenyl, gelöst in 30 ml trockenem 1,4-Dioxan, zugesetzt. Nun wurde eine Lösung von 13.97 g (124.5 mmol, 2.5 eq) Kalium-tert-butylat in 125 ml trockenem 1,4-Dioxan innerhalb von 5 Minuten zu der intensiv gerührten Mischung getropft. Nach weiteren 5 Minuten Rühren bei 95°C wurde nochmals dieselbe Menge (13.97 g, 124.5 mmol, 2.5 eq) Kalium-tert-butylat in 125 ml 1,4-Dioxan innerhalb von einer Minute zugesetzt. Die Temperatur wurde weitere 2 Stunden zwischen 95 und 98°C gehalten; nach dieser Zeit wurde auf 55°C abgekühlt und ein Gemisch aus 30 ml Essigsäure und 30 ml 1,4-Dioxan wurde zugesetzt. Die Farbe der Reaktionsmischung veränderte sich dabei von hell-rot nach hell-orange. Zu der Mischung wurden 1.8 L Wasser innerhalb von 2 Minuten zugesetzt. Das hierbei flockig ausgefallene Polymer wurde abfiltriert, zweimal mit je 200 ml Methanol gewaschen und im Vakuum bei Raumtemperatur getrocknet. Man erhielt 11.1 g rohes Polymer.

Das Rohprodukt wird unter Erhitzen auf 60°C in 1.5 L THF gelöst und durch Zutropfen von 1.5 L Methanol gefällt. Nach Trocknen im Vakuum und Waschen mit 300 ml Methanol wird dieser Schritt wiederholt. Man erhielt nach zweitägiger Trocknung im Vakuum 6.60 g (= 26.7 mmol, 54%) des Polymer A3 als hell-oranges Pulver.

^1H NMR (400 MHz, CDCl_3): δ (ppm) = 7.9–6.1 (br. m; 6 H); 4.2–3.4 (br. m, 2.5 H); 2.35 (br. s, 1.5 H); 2.1–0.95 (br. m, 6.5 H); 0.85 (br. s, 4.5 H).

GPC: THF + 0.25% Oxals.; Säulensatz SDV500, SDV1000, SDV10000 (Fa. PSS), 35°C, UV Detektion 254 nm, Polystyrol-Standard: $M_w = 6.2 \times 10^5$ g/mol, $M_n = 9 \times 10^4$ g/mol.

Beispiel A4:

Copolymer aus 50% 2,5-Bis(chlormethyl)-1-methoxy-4-(3',7'-dimethyloctyloxy)benzol und 50% 2,5-Bis(brommethyl)-2',5'-dimethylbiphenyl (Polymer A4):

Herstellung von Poly(2-methoxy-5-(3,7-dimethyloctyloxy)-p-phenylenvinyl)co-(2-(2',5'-dimethyl)phenyl)-p-phenylenvinyl).

In einem getrockneten 2 L Vierhalskolben mit mechanischem Teflonrührer, Intensiv-

kühler, Thermometer und Tropftrichter wurden 1160 g (= 1.12 L) trockenes 1,4-Dioxan vorgelegt, durch 15 minütiges Durchleiten von N₂ entgast und dann unter Rühren zum Rückfluß (98°C) erhitzt. Anschließend wurden 3.50 g (9.68 mmol) 2,5-Bis(chlormethyl)-1-methoxy-4-(3',7'-dimethyloctyloxy)benzol und 3.56 g (9.68 mmol) 2,5-Bis(brommethyl)-2',5'-dimethylbiphenyl, gelöst in 30 ml trockenem 1,4-Dioxan, zugesetzt. Nun wurde eine Lösung von 5.61 g (50 mmol, 2.6 eq) Kalium-*tert*-butylat in 50 ml getrocknetem 1,4-Dioxan innerhalb von 5 Minuten zu der intensiv gerührten Mischung getropft. Während der Zugabe der Base wurde folgender Farbumschlag beobachtet: farblos–grün–gelb–orangerot. Nach weiteren 5 Minuten Rühren bei dieser Temperatur wurden nochmals 4.90 g (43.7 mmol, 2.25 eq) Kalium-*tert*-butylat in 50 ml trockenem 1,4-Dioxan innerhalb von einer Minute zugesetzt. Die Temperatur wurde weitere 2 Stunden bei 95–98°C gehalten; nach dieser Zeit wurde auf 50°C abgekühlt und ein Gemisch aus 7.5 ml Essigsäure und 7.5 ml 1,4-Dioxan zugesetzt. Die Farbe der Reaktionsmischung hellte sich dabei etwas auf. Nach 20 Minuten Rühren wurde die Reaktionsmischung auf 1.2 L intensiv gerührtes Wasser gegossen. Es wurde mit 100 ml Methanol versetzt und noch 20 Minuten gerührt. Nach Filtration über einen Polypropylenrundfilter erhielt man 4.90 g (18.7 mmol, 96%) rohes Polymer als hell-orange Flocken.

Nach Trocknung im Vakuum bei Raumtemperatur erfolgte die Reinigung durch zweimaliges Lösen in 500 ml THF und Ausfällen mit 500 ml Methanol. Nach Trocknen erhielt man 2.92 g (11.2 mmol, 58%) Polymer A4.

¹H NMR (400 MHz, CDCl₃): δ (ppm) = 7.9–6.1 (br. m; 6 H); 4.2–3.5 (br. m, 2.5 H); 2.35 (br. s, 1.5 H); 2.1–0.95 (br. m, 6.5 H); 0.85 (s, 4.5 H; 3 x CH₃).

GPC: THF + 0.25% Oxals.; Säulensatz SDV500, SDV1000, SDV10000 (Fa. PSS), 35°C, UV Detektion 254 nm, Polystyrol-Standard: M_w = 3.6×10⁵ g/mol, M_n = 8.4×10⁴ g/mol.

Beispiel A5:

Ternäres Copolymer aus 50% 2,5-Bis(chlormethyl)-1-methoxy-4-(3,7-dimethyloctyloxy)benzol, 30% 2,5-Bis(chlormethyl)-2',5'-dimethylbiphenyl und 20% 2,5-

Bis(chlormethyl)-3'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl (Polymer A5):

Herstellung von Poly(2-methoxy-5-(3,7-dimethyloctyloxy)-p-phenylenvinyl)co-(2-(3'-(3,7-dimethyloctyloxy)phenyl)-p-phenylenvinyl)co-(2-(2',5'-dimethyl)phenyl)-p-phenylenvinyl).

In einem trockenen 4 L Vierhalskolben mit mechanischem Rührer, Rückflußkühler, Thermometer und Tropftrichter wurden 2.38 kg (2.30 L) trockenes und O₂-freies 1,4-Dioxan vorgelegt und unter Rühren auf 98°C erhitzt. Dann wurde eine Lösung von 5.96 g (16.5 mmol) 2,5-Bis(chlormethyl)-1-methoxy-4-(3,7-dimethyloctyloxy)benzol, 2.29 g (6.60 mmol) 2,5-Bis(chlormethyl)-3'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl und 2.76 g (9.90 mmol) 2,5-Bis(chlormethyl)-2',5'-dimethylbiphenyl, gelöst in 30 ml trockenem 1,4-Dioxan, zugesetzt. Nun wurde eine Lösung von 9.58 g (85.4 mmol, 2.6 eq) Kalium-*tert*-butylat in 86 ml trockenem 1,4-Dioxan innerhalb von 5 Minuten zu der intensiv gerührten Mischung getropft. Die Farbe veränderte sich dabei von farblos über grün nach hell-orange; die Viskosität der Lösung nahm leicht zu. Nach 5 Minuten Rühren bei 98°C wurden nochmals 7.68 g (68.4 mmol, 2.1 eq) Kalium-*tert*-butylat in 100 ml 1,4-Dioxan innerhalb von einer Minute zugesetzt. Nach weiteren 2 Stunden Rühren bei 95°–98°C wurde auf 50°C abgekühlt und ein Gemisch aus 12.5 ml Essigsäure und 12.5 ml 1,4-Dioxan zugesetzt. Das Polymer wurde nach 20 Minuten Nachrühren durch Zusetzen der Reaktionslösung zu 2.1 L intensiv gerührtem Wasser ausgefällt. Das so erhaltene Polymer wurde abfiltriert und zweimal mit je 100 ml Methanol gewaschen. Nach Vakuumtrocknung bei Raumtemperatur wurden 8.85 g (32.4 mmol, 98%) rohes Polymer erhalten.

Das Rohprodukt wurde unter Erhitzen auf 60°C in 980 ml THF gelöst und durch Zusatz von 1 L Methanol gefällt. Nach Trocknen im Vakuum und Waschen mit 100 ml Methanol wurde dieser Schritt wiederholt. Man erhielt nach zweitägiger Trocknung im Vakuum 5.85 g (= 21.4 mmol, 65 %) des Polymer A5 als hell-orange Fasern.

¹H NMR (400 MHz, CDCl₃): δ (ppm) = 7.9–6.1 (br. m; 6.2 H); 4.2–3.5 (br. m, 2.9 H); 2.36 (br. s, 0.9 H); 2.1–1.05 (br. m, 7.9 H); 0.86 (br. s, 6.3 H).

GPC: THF + 0.25% Oxals.; Säulensatz SDV500, SDV1000, SDV10000 (Fa. PSS), 35°C, UV Detektion 254 nm, Polystyrol-Standard: $M_w = 9.8 \times 10^5$ g/mol, $M_n = 9 \times 10^4$ g/mol.

Das ^1H NMR dieses Polymers ist in Figur 2 wiedergegeben.

Beispiel A6:

Ternäres Copolymer aus 4% 2,5-Bis(chlormethyl)-1,4-bis(3,7-dimethyloctyloxy)benzol, 48% 2,5-Bis(chlormethyl)-3'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl und 48% 2,5-Bis(chlormethyl)-4'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl (Polymer A6):
Herstellung von Poly(2,5-bis(3,7-dimethyloctyloxy)-p-phenylenvinyl)co(2-(3'-(3,7-dimethyloctyloxy)phenyl)-p-phenylenvinyl)phenylenvinyl)co(2-(4'-(3,7-dimethyloctyloxy)phenyl)-p-phenylenvinyl)phenylenvinyl)

In einem trockenen 6 L Vierhalskolben mit mechanischem Rührer, Rückflußkühler, Thermometer und Tropftrichter wurden 3.53 kg (3.41 L) trockenes und O_2 -freies 1,4-Dioxan vorgelegt und unter Rühren auf 99°C erhitzt. Dann wurde eine Lösung von 975 mg (2.0 mmol) 2,5-Bis(chlormethyl)-1,4-bis(3,7-dimethyloctyloxy)benzol, 9.77 g (24 mmol) 2,5-Bis(chlormethyl)-3'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl sowie 9.77 g (24 mmol) 2,5-Bis(chlormethyl)-4'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl, gelöst in 50 ml trockenem 1,4-Dioxan, zugesetzt. Dann wurde unter Lichtausschluß eine Lösung von 14.59 g (130 mmol, 2.6 eq) Kalium-tert-butylat in 130 ml trockenem 1,4-Dioxan innerhalb von 5 Minuten zu der intensiv gerührten Mischung getropft. Die Lösung verfärbt sich nach gelb-orange. Nach 5 Minuten Rühren bei 98°C wurden nochmals 11.21 g (100 mmol, 2.0 eq) Kalium-tert-butylat in 100 ml 1,4-Dioxan innerhalb von zwei Minuten zugesetzt. Nach weiteren 2 Stunden Rühren bei 98°–100°C wurde auf 50°C abgekühlt und ein Gemisch aus 13 ml Essigsäure und 13 ml 1,4-Dioxan wurden zugesetzt. Das Polymer wurde nach 10 Minuten Nachrühren durch Zusetzen der Reaktionslösung zu 3.7 L intensiv gerührtem Wasser ausgefällt. Das so erhaltene Polymer wurde abfiltriert und zweimal mit je 300 ml Methanol gewaschen. Nach Vakuumtrocknung bei Raumtemperatur wurden 12.2 g (36.1 mmol, 72%) rohes Polymer A6 als orange Fasern erhalten.

Das Rohprodukt wurde unter Erhitzen auf 60°C in 1360 ml THF gelöst und durch Zusatz von 1.4 L Methanol innerhalb von 2 h gefällt. Nach Trocknen im Vakuum und Waschen mit 200 ml Methanol wurde dieser Schritt wiederholt (1100 ml THF/1100 ml Methanol). Man erhielt nach zweitägiger Trocknung im Vakuum 8.47 g (= 25 mmol, 50 %) des Polymer A6 als hell-orange Fasern.

^1H NMR (400 MHz, CDCl_3): δ (ppm) = 7.9–6.6 (br. m; ca. 9 H); 4.0 (br. s, ca. 2 H); 1.9–0.9 (br. m, ca. 10H); 0.88, 0.87, 0.85, 0.84 (4 s, 9H).

GPC: THF + 0.25% Oxals.; Säulensatz SDV500, SDV1000, SDV10000 (Fa. PSS), 35°C, UV Detektion 254 nm, Polystyrol-Standard: $M_w = 2.2 \times 10^5$ g/mol, $M_n = 1.6 \times 10^4$ g/mol.

Beispiel A7:

Copolymer aus 99% 2,5-Bis(chlormethyl)-1-methoxy-4-(3,7-dimethyloctyloxy)benzol und 1% 2,5-Bis(chlormethyl)-4'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl (Polymer A7):

Herstellung von Poly(2-methoxy-5-(3,7-dimethyloctyloxy)-p-phenylenvinyl)co(2-(4'-(3,7-dimethyloctyloxy)phenyl)-p-phenylenvinyl).

In einem ausgeheizten 6 L Vierhalskolben mit mechanischem Teflonrührer, Rückflußkühler, Thermometer und Tropftrichter wurden 3530 g trockenes und O_2 -freies 1,4-Dioxan auf 99°C erhitzt. Dann wurde Lösung von 20.78 g (57.5 mmol) 2,5-Bis(chlormethyl)-1-methoxy-4-(3,7-dimethyloctyloxy)benzol und 0.24 g (0.58 mmol) 2,5-Bis(chlormethyl)-4'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl in 30 g trockenem 1,4-Dioxan zugesetzt. Nun wurde eine Lösung von 16.8 g (150 mmol) Kalium-tert-butylat in 150 ml trockenem 1,4-Dioxan innerhalb von 5 Minuten zu der intensiv gerührten Mischung getropft. Die Farbe veränderte sich dabei von farblos über gelb nach orangerot. Nach 5 Minuten wurden weitere 13.46 g (120 mmol) Kalium-tert-butylat, gelöst in 120 ml 1,4-Dioxan, zugegeben. Nach 2 Stunden Rühren bei 95–97°C wurde auf 50°C abgekühlt und ein Gemisch aus 13 ml Essigsäure und 13 ml 1,4-Dioxan wurde zugesetzt. Die nun orange Lösung wurde auf 1.85 L intensiv gerührtes Wasser gegossen. Das ausgefallene fasrige Polymer wurde durch Filtration durch einen Polypropylenfilter isoliert, zweimal mit Methanol gewaschen und

Die Rohausbeute lag bei 10.68 g (29.4 mmol, 51%).

Das Polymer wurde unter Erhitzen auf 60°C in 1420 ml THF gelöst und durch Zusatz der gleichen Menge Methanol bei 40°C gefällt. Nach Waschen mit Methanol und Trocknen im Vakuum wurde dieser Schritt wiederholt (1000 ml THF/1000 ml Methanol). Man erhielt nach Trocknung im Vakuum 7.00 g (= 19.2 mmol, 33%) des Polymer A8 als hell-orange Fasern.

^1H NMR (400 MHz, CDCl_3): δ (ppm) = 7.7–6.5 (br. m, 4 H; H_{arom} , Olefin-H); 4.5–3.6 (br. m, 5 H; OCH_3 , OCH_2); 2.1–0.6 (br. m, 19H; aliph. H).

GPC: THF + 0.25% Oxals.; Säulensatz SDV500, SDV1000, SDV10000 (Fa. PSS), 35°C, UV Detektion 254 nm, Polystyrol-Standard: $M_w = 1.4 \times 10^6$ g/mol, $M_n = 2.4 \times 10^5$ g/mol.

Beispiel A9:

Copolymer aus 82% 2,5-Bis(chlormethyl)-1-(3,7-dimethyloctyloxy)-4-methoxybenzol und 18% 2,5-Bis(chlormethyl)-3'-(3,7-dimethyloctyloxy)-4-methoxybiphenyl (Polymer A9):

Herstellung von Poly(2-(3,7-dimethyloctyloxy)-5-methoxy-p-phenylenvinyl)co(2-(3'-(3,7-dimethyloctyloxy)phenyl)-5-methoxy-p-phenylenvinyl).

In einem trockenen 1 L Vierhalskolben mit mechanischem Teflonrührer, Rückflußkühler, Thermometer und Tropftrichter wurden 540 ml trockenes und O_2 -freies 1,4-Dioxan auf 98°C erhitzt. Dann wurde eine Lösung von 2.37 g (6.56 mmol) 2,5-Bis(chlormethyl)-1-(3,7-dimethyloctyloxy)-4-methoxybenzol und 0.630 g (1.44 mmol) 2,5-Bis(chlormethyl)-3'-(3,7-dimethyloctyloxy)-4-methoxybiphenyl in 10 ml trockenem 1,4-Dioxan zugesetzt. Nun wurde eine Lösung von 2.47 g (22 mmol) Kalium-tert-butylat in 22 ml trockenem 1,4-Dioxan innerhalb von 5 Minuten zu der intensiv gerührten Mischung getropft. Die Farbe veränderte sich dabei von farblos über gelb nach orangerot. Nach 5 Minuten wurden weitere 2,47 g (22 mmol) Kalium-tert-butylat, gelöst in 22 ml 1,4-Dioxan, zugegeben. Nach 2 Stunden Rühren bei 98–99°C wurde auf 42°C abgekühlt. Ein Gemisch aus 6 ml Essigsäure und 6 ml 1,4-Dioxan wurde nun zugesetzt. Die orange-trübe Lösung wurde auf 0.6 L intensiv gerührtes

im Vakuum getrocknet. Die Rohausbeute lag bei 12.87 g (44.6 mmol, 77%).

Das Polymer wurde unter Erhitzen auf 60°C in 1430 ml THF gelöst und durch Zusatz der gleichen Menge Methanol bei 40°C gefällt. Nach Waschen mit Methanol und Trocknen im Vakuum wurde dieser Schritt wiederholt. Man erhielt nach Trocknung im Vakuum 7.52 g (= 26.06 mmol, 49%) des Polymer A7 als hell-orange Fasern.

^1H NMR (400 MHz, CDCl_3): δ (ppm) = 7.7–6.5 (br. m, 4 H; H_{arom} , Olefin-H); 4.5–3.6 (br. m, 5 H; OCH_3 , OCH_2); 2.1–0.6 (br. m, 19H; aliph. H).

GPC: THF + 0.25% Oxals.; Säulensatz SDV500, SDV1000, SDV10000 (Fa. PSS), 35°C, UV Detektion 254 nm, Polystyrol-Standard: $M_w = 1.4 \times 10^6$ g/mol, $M_n = 2.6 \times 10^5$ g/mol.

Beispiel A8:

Copolymer aus 95% 2,5-Bis(chlormethyl)-1-methoxy-4-(3,7-dimethyloctyloxy)benzol und 5% 2,5-Bis(chlormethyl)-4'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl (Polymer A8):

Herstellung von Poly(2-methoxy-5-(3,7-dimethyloctyloxy)-p-phenylenvinyl)co(2-(4'-(3,7-dimethyloctyloxy)phenyl)-p-phenylenvinyl).

In einem ausgeheizten 6 L Vierhalskolben mit mechanischem Teflonrührer, Rückflußkühler, Thermometer und Tropftrichter wurden 3530 g trockenes und O_2 -freies 1,4-Dioxan auf 99°C erhitzt. Dann wurde Lösung von 19.95 g (55.2 mmol) 2,5-Bis(chlormethyl)-1-methoxy-4-(3,7-dimethyloctyloxy)benzol und 1.18 g (2.9 mmol) 2,5-Bis(chlormethyl)-4'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl in 30 g trockenem 1,4-Dioxan zugesetzt. Nun wurde Lösung von 16.8 g (150 mmol) Kalium-tert-butylat in 150 ml trockenem 1,4-Dioxan innerhalb von 5 Minuten zu der intensiv gerührten Mischung getropft. Die Farbe veränderte sich dabei von farblos über gelb nach orangerot. Nach 5 Minuten wurden weitere 13.46 g (120 mmol) Kalium-tert-butylat, gelöst in 120 ml 1,4-Dioxan, zugegeben. Nach 2 Stunden Rühren bei 95–97°C wurde auf 50°C abgekühlt und ein Gemisch aus 13 ml Essigsäure und 13 ml 1,4-Dioxan wurde zugesetzt. Die nun orange Lösung wurde auf 3.7 L intensiv gerührtes Wasser gegossen. Das ausgefallene fasrige Polymer wurde durch Filtration durch einen Polypropylenfilter isoliert, zweimal mit Methanol gewaschen und im Vakuum getrocknet.

Wasser gegossen. Das flockig ausgefallene Polymer wurde durch Filtration durch einen Polypropylenfilter isoliert und im Vakuum getrocknet. Die Rohausbeute betrug 2.46 g (6.56 mmol, 82%).

Das Polymer wurde unter Erhitzen auf Rückfluß in 330 ml THF gelöst. Es wurde durch Zutropfen von 350 ml Methanol gefällt. Nach Trocknen im Vakuum wurde in 300 ml THF gelöst und durch Zugabe von 300 ml Methanol gefällt. Man erhielt nach Waschen mit Methanol und Trocknung im Vakuum 1.62 g (= 4.32 mmol, 54%) von Polymer A09 als orange Fasern.

^1H NMR (400 MHz, CDCl_3): δ (ppm) = 7.9–6.5 (br. m, 4.7 H); 4.4–3.6 (br. m, 5 H); 2.0–0.7 (br. m, 19 H).

Aufgrund der Neigung von Polymer A09 zur Gelbildung konnte keine GPC Messung vorgenommen werden.

Beispiel A10:

Copolymer aus 50% 2,5-Bis(chlormethyl)-4'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl und 50% 2,5-Bis(chlormethyl)-3'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl (Polymer A10):

Herstellung von Poly(2-(3'-(3,7-dimethyloctyloxy)phenyl)-p-phenylenvinyl))co(2-(4'-(3,7-dimethyloctyloxy)phenyl)-p-phenylenvinyl).

In einem trockenen 2 L Vierhalskolben mit mechanischem Rührer, Rückflußkühler, Thermometer und Tropftrichter wurden 890 ml trockenes und O_2 -freies 1,4-Dioxan vorgelegt und unter Rühren auf 98°C erhitzt. Dann wurden 2.45 g (6.00 mmol) 2,5-Bis(chlormethyl)-4'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl und 2.45 g (6.00 mmol) 2,5-Bis(chlormethyl)-3'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl, gelöst in 20 ml trockenem 1,4-Dioxan, zugesetzt. Nun wurde eine Lösung von 3.37 g (30 mmol, 2.5 eq) Kalium-tert-butylat in 30 ml trockenem 1,4-Dioxan innerhalb von 5 Minuten zu der intensiv gerührten Mischung getropft. Die Farbe veränderte sich dabei von farblos über gelb nach gelb-grün. Nach 5 Minuten Rühren bei 97–98°C wurden nochmals 2.69 g, 24 mmol, 2.0 eq) Kalium-tert-butylat in 24 ml 1,4-Dioxan innerhalb von einer Minute zugesetzt. Nach weiteren 2 Stunden Rühren bei 95–97°C wurde auf 40°C abgekühlt und ein Gemisch aus 5 ml Essigsäure und 5 ml 1,4-Dioxan wurde zu-

gesetzt. Die Lösung wurde unter intensivem Rühren auf 1 L Wasser gegossen. Das ausgefallene Polymer wurde abfiltriert, einmal mit 50 ml Wasser/Methanol 1:1 und zweimal mit je 50 ml Methanol gewaschen. Nach Vakuumtrocknung wurden 4.05 g rohes Polymer erhalten.

Das Rohprodukt wurde unter Erhitzen auf 60°C in 540 ml THF gelöst und durch Zusatz von 550 ml Methanol gefällt. Das so erhaltene Polymer wurde zweimal mit je 100 ml Methanol gewaschen und im Vakuum getrocknet. Es wurde in 400 ml Chlorbenzol gelöst und mit 400 ml Methanol gefällt. Nach Nachwaschen mit Methanol und zweitägiger Trocknung im Vakuum wurden 3.20 g (= 9.57 mmol, 80%) des Polymers A10 als gelbe Fasern erhalten.

^1H NMR (400 MHz, CDCl_3): δ (ppm) = 7.9–6.6 (br. m; 9 H); 4.0 (br. s, 2 H); 1.9–0.9 (br. m, 10H); 0.88, 0.87, 0.85, 0.84 (4 s, zus. 9H).

GPC: THF + 0.25% Oxals.; Säulensatz SDV500, SDV1000, SDV10000 (Fa. PSS), 35°C, UV Detektion 254 nm, Polystyrol-Standard: $M_w = 9.1 \times 10^5$ g/mol, $M_n = 9 \times 10^4$ g/mol.

Beispiel A11:

Copolymer aus 80% 2,5-Bis(chlormethyl)-4'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl und 20% 2,5-Bis(chlormethyl)-2',5'-dimethylbiphenyl (Polymer A11):

Herstellung von Poly(2-(4'-(3,7-dimethyloctyloxy)phenyl)-p-phenylenvinyl)co(2-(2',5'-dimethyl)phenyl)-p-phenylenvinyl).

In einem getrockneten 2 L Vierhalskolben mit mechanischem Teflonrührer, Intensivkühler, Thermometer und Tropftrichter wurde 700 ml trockenes 1,4-Dioxan vorgelegt, durch 30 minütiges Durchleiten von N_2 wurde entgast und dann wurde unter Rühren zum Rückfluß (98°C) erhitzt. Anschließend wurden 2.68 g 2,5-Bis(chlormethyl)-4'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl und 0.413 g (2.00 mmol) 2,5-Bis(chlormethyl)-2',5'-dimethylbiphenyl, gelöst in 30 ml trockenem 1,4-Dioxan, zugesetzt. Nun wurde eine Lösung von 2.92 g (26 mmol, 2.6 eq) Kalium-tert-butyilat in 26 ml getrocknetem 1,4-Dioxan innerhalb von 5 Minuten zu der intensiv gerührten

Mischung getropft. Während der Zugabe der Base wurde folgender Farbumschlag beobachtet: farblos–grün–gelb. Nach weiteren 5 Minuten Rühren bei dieser Temperatur wurden nochmals 2.36 g (21 mmol, 2.1 eq) Kalium-tert-butylat in 21 ml trockenem 1,4-Dioxan innerhalb von einer Minute zugesetzt. Die Temperatur wurde weitere 2 Stunden bei 95–97°C gehalten; nach dieser Zeit wurde auf 50°C abgekühlt und ein Gemisch aus 12.5 ml Essigsäure und 12.5 ml 1,4-Dioxan wurde zugesetzt. Die Farbe der Reaktionsmischung hellt sich dabei etwas auf. Nach 20 Minuten Rühren wurde die Reaktionsmischung auf 0.8 L intensiv gerührtes Wasser gegossen. Es wurde mit 100 ml Methanol versetzt und noch 20 Minuten gerührt. Nach Filtration über einen Polypropylenrundfilter, zweimaligem Nachwaschen mit Methanol und Vakuumtrocknung erhielt man 1.80 g (4.71 mmol, 47%) rohes Polymer als gelbe Fasern.

Nach Trocknung im Vakuum bei Raumtemperatur erfolgt die Reinigung durch zweimaliges Lösen in 240 ml THF und Ausfällen mit 250 ml Methanol. Nach Trocknen erhielt man 1.30 g (3.40 mmol, 34%) Polymer A11 als gelbe Fasern.

^1H NMR (400 MHz, CDCl_3): δ (ppm) = 7.8–6.5, darunter br. s bei 6.9 (br. m; 8.8 H); 4.0 (br. s, 1.6 H); 2.3 (br. s, 0.6 H, CH_3); 2.0 (br. s, 0.6 H, CH_3); 1.8, 1.65, 1.55, 1.3, 1.15 (5 x s, zus. 8 H; alkyl-H); 0.91, 0.85 (2 x s, 7.2H; 3 x CH_3).

GPC: THF + 0.25% Oxals.; Säulensatz SDV500, SDV1000, SDV10000 (Fa. PSS), 35°C, UV Detektion 254 nm, Polystyrol-Standard: $M_w = 7.6 \times 10^5$ g/mol, $M_n = 1.9 \times 10^5$ g/mol.

Beispiel A12:

Quarternäres Copolymer aus 2% 2,5-Bis(chlormethyl)-1-methoxy-4-(3,7-dimethyloctyloxy)benzol, 13% 2,5-Bis(chlormethyl)-2',5'-dimethylbiphenyl, 25% 2,5-Bis(chlormethyl)-3'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl und 60% 2,5-Bis(chlormethyl)-4'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl (Polymer A12):

Herstellung von Poly(2-methoxy-5-(3,7-dimethyloctyloxy)-p-phenylenvinyl)co(2-(3'-(3,7-dimethyloctyloxy)phenyl)-p-phenylenvinyl)phenylenvinyl)co(2-(4'-(3,7-dimethyloctyloxy)phenyl)-p-phenylenvinyl)co(2-(2',5'-dimethyl)phenyl)-p-phenyl-

vinyle).

In einem trockenen 6 L Vierhalskolben mit mechanischem Rührer, Rückflußkühler, Thermometer und Tropftrichter wurden 3.55 kg (3.40 L) trockenes und O₂-freies 1,4-Dioxan vorgelegt und unter Rühren auf 98°C erhitzt. Dann wurde eine Lösung von 240 mg (0.66 mmol) 2,5-Bis(chlormethyl)-1-methoxy-4-(3,7-dimethyloctyloxy)benzol, 3.38 g (8.29 mmol) 2,5-Bis(chlormethyl)-3'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl, 8.11 g (19.9 mmol) 2,5-Bis(chlormethyl)-4'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl und 1.20 g (4.31 mmol) 2,5-Bis(chlormethyl)-2',5'-dimethylbiphenyl, gelöst in 50 ml trockenem 1,4-Dioxan, zugesetzt. Dann wurde eine Lösung von 9.30 g (82.9 mmol, 2.6 eq) Kalium-tert-butylat in 83 ml trockenem 1,4-Dioxan innerhalb von 5 Minuten zu der intensiv gerührten Mischung getropft. Die Viskosität der Lösung nahm leicht zu. Nach 5 Minuten Rühren bei 98°C wurden nochmals 7.44 g (66.3 mmol, 2.0 eq) Kalium-tert-butylat in 66 ml 1,4-Dioxan innerhalb von einer Minute zugesetzt. Nach weiteren 2 Stunden Rühren bei 97°–98°C wurde auf 45°C abgekühlt und ein Gemisch aus 19.1 ml Essigsäure und 20 ml 1,4-Dioxan wurde zugesetzt. Das Polymer wurde nach 20 Minuten Nachrühren durch Zusetzen der Reaktionslösung zu 4 L intensiv gerührtem Wasser ausgefällt. Das so erhaltene Polymer wurde abfiltriert und zweimal mit je 300 ml Methanol gewaschen. Nach Vakuumtrocknung bei Raumtemperatur wurden 10.40 g (32.8 mmol, 99%) rohes Polymer erhalten.

Das Rohprodukt wurde unter Erhitzen auf 60°C in 1390 ml THF gelöst und durch Zusatz von 1.4 L Methanol gefällt. Nach Trocknen im Vakuum und Waschen mit 100 ml Methanol wurde dieser Schritt wiederholt (800 ml THF/800 ml Methanol). Man erhielt nach zweitägiger Trocknung im Vakuum 7.90 g (= 24.9 mmol, 75 %) des Polymer A12 als hell-orange Fasern:

¹H NMR (400 MHz, CDCl₃): δ (ppm) = 7.9–6.6 (br. m; ca 9 H); 4.0 (br. s, ca. 2 H); 2.4, 2.1 (2 x br. s, 2 x je H); 1.9–0.8 (br. m, ca. 19 H).

GPC: THF + 0.25% Oxalsäure; Säulensatz SDV500, SDV1000, SDV10000

(Fa. PSS), 35°C, UV Detektion 254 nm, Polystyrol-Standard: M_w = 7.8×10⁵ g/mol,

$M_n = 1.9 \times 10^5$ g/mol.

Beispiel A13:

Copolymer aus 50% 2,5-Bis(chlormethyl)-3'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl und 50% 2,5-Bis(chlormethyl)-3',4'-bis(2-methylpropyloxy)biphenyl (Polymer A13):

Herstellung von Poly(2-(3'-(3,7-dimethyloctyloxy)phenyl)-p-phenylenvinyl)co(2-(3',4'-bis(2-methylpropyloxy)phenyl)-p-phenylenvinyl).

In einem ausgeheizten 1 L Vierhalskolben mit mechanischem Teflonrührer, Intensivkühler, Thermometer und Tropftrichter wurden 600 ml trockenes 1,4-Dioxan vorgelegt, durch 15 minütiges Durchleiten von N_2 wurde entgast und dann wurde unter Rühren zum gelinden Rückfluß (99°C) erhitzt. Anschließend wurden 1.63 g (4.00 mmol) 2,5-Bis(chlormethyl)-3'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl und 1.58 g (4.00 mmol), 2,5-Bis(chlormethyl)-3', 4'-bis(2-methylpropyloxy)biphenyl gelöst in 20 ml trockenem 1,4-Dioxan, zugesetzt. Nun wurde eine Lösung von 2.36 g (21 mmol, 2.6 eq) Kalium-tert-butylat in 21 ml getrocknetem 1,4-Dioxan innerhalb von 5 Minuten zu der intensiv gerührten Mischung getropft. Während der Zugabe der Base wurde folgender Farbumschlag beobachtet: farblos–gelb–gelbgrün. Nach weiteren 5 Minuten Rühren bei dieser Temperatur wurden nochmals 1.80 g (16 mmol, 2.0 eq) Kalium-tert-butylat in 16 ml trockenem 1,4-Dioxan innerhalb von einer Minute zugesetzt. Die Temperatur wurde weitere 2 Stunden bei 98–99°C gehalten; nach dieser Zeit wurde auf 45°C abgekühlt und ein Gemisch aus 2.5 ml Essigsäure und 2.5 ml 1,4-Dioxan wurde zugesetzt. Die Farbe der Reaktionsmischung hellte sich dabei etwas auf und die Viskosität stieg an. Nach 20 Minuten Rühren wurde die Reaktionsmischung auf 0.65 L intensiv gerührtes Wasser gegossen. Es wurde mit 100 ml Methanol versetzt und noch 20 Minuten gerührt. Nach Filtration über einen Polypropylenrundfilter, zweimaligem Nachwaschen mit Methanol und Vakuumtrocknung erhielt man 1.30 g (3.93 mmol, 49%) rohes Polymer als gelbe Fasern.

Nach Trocknung im Vakuum bei Raumtemperatur erfolgt die Reinigung durch zweimaliges Lösen in je 100 ml THF und Ausfällen mit je 100 ml Methanol. Nach Trock-

nen erhielt man 0.99 g (3.00 mmol, 38%) Polymer A13 als gelbe Fasern.

^1H NMR (400 MHz, CDCl_3): δ (ppm) = 7.8–6.5, darunter br. s bei 6.9 (br. m; 8.8 H); 4.0 (br. s, 1.6 H); 2.3 (br. s, 0.6 H, CH_3); 2.0 (br. s, 0.6 H, CH_3); 1.8, 1.65, 1.55, 1.3, 1.15 (5 x s, zus. 8 H; alkyl-H); 0.91, 0.85 (2 x s, 7.2H; 3 x CH_3).

GPC: THF + 0.25% Oxals.; Säulensatz SDV500, SDV1000, SDV10000 (Fa. PSS), 35°C, UV Detektion 254 nm, Polystyrol-Standard: $M_w = 1.8 \times 10^6$ g/mol, $M_n = 3.9 \times 10^5$ g/mol.

Die Zusammensetzung der Copolymere A1 bis A13 wurde durch oxidativen Abbau und nachfolgende qualitative und quantitative Analyse der so zurückerhaltenen Monomereinheiten belegt. Es wurde gefunden, daß der Anteil der Monomereinheiten im Copolymer gleich dem in der Synthese eingesetzten Verhältnis der Monomere war.

B. Synthese von Homopolymeren der Monomere nach Formel (II):

Beispiel B1:

Polymerisation von 2,5-Bis(chlormethyl)-3'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl (Polymer B1) durch Dehydrohalogenierung:

Herstellung von Poly-2-(3'-(3,7-dimethyloctyloxy)phenyl)-*p*-phenylenvinylen.

In einer trockenen Reaktionsapparatur (2 L Vierhalsrundkolben mit Rückflußkühler, mechanischem Rührer, Tropftrichter und Thermometer) wurden 640 g (619 ml) trockenes 1,4-Dioxan vorgelegt und durch 15 minütiges Durchleiten von N_2 entgast.

Nach Umstellen auf N_2 -Überlagerung wurde auf 98°C erhitzt. Nun wurden 3.26 g (8.00 mmol) 2,5-Bis(chlormethyl)-3'-(3,7-dimethyloctyloxy)biphenyl (gelöst in 30 ml trockenem 1,4-Dioxan) der siedenden Lösung zugesetzt. Eine Lösung von 2.33 g (20.8 mmol, 2.6 eq) Kalium-*tert*-butylat in 21 ml trockenem 1,4-Dioxan wurde innerhalb von 5 Minuten zugetropft; die Farbe der Reaktionsmischung änderte sich dabei von farblos nach grün. Nach 5 Minuten wurden weitere 1.8 g (16 mmol, 2 eq) Kalium-*tert*-butylat (gelöst in 18 ml trockenem 1,4-Dioxan) innerhalb von einer Minu-

te zugesetzt. Es wurde weitere 2 Stunden bei 98°C gerührt. Die Farbe veränderte sich dabei von grün nach gelb-grün. Die Reaktionslösung wurde auf 50°C abgekühlt und mit einem Gemisch aus 3 ml Essigsäure und 3 ml 1,4-Dioxan versetzt. Es wurde weitere 20 Minuten gerührt und dann unter intensivem Rühren auf 700 ml Wasser gegossen. Nach Zugabe von 100 ml Methanol wurde das Polymer (feine grüne Fasern) durch einen Polypropylen Rundfilter abgesaugt, mit 100 ml Methanol/Wasser 1:1 und dann mit 100 ml reinem Methanol gewaschen. Nach Trocknung im Vakuum bei Raumtemperatur wurden 2.60 g (7.77 mmol, 97%) rohes Polymer B1 erhalten.

Die Reinigung erfolgte durch Auflösen des Polymers in 300 ml THF (60°C), Abkühlen auf 30°C und Fällung durch Zutropfen von 300 ml Methanol. Nach Waschen mit 100 ml Methanol wurde bei Raumtemperatur im Vakuum getrocknet. Diese Prozedur wurde noch zweimal mit je 260 ml THF/260 ml Methanol wiederholt. Es wurden 1.85 g (5.53 mmol, 69%) von Polymer B1 als grün fluoreszenszierendes faserförmiges Polymer erhalten.

^1H NMR (400 MHz, CDCl_3): δ (ppm) = 7.85–7.02 (br. m, 7 H; H_{arom}); 6.92, 6.67 (br. s, zus. 2H; Olefin-H) 3.99 (br. s, 2 H; OCH_2); 1.82 (br. s, 1H; aliph. H); 1.72–1.45 (m, 3H); 1.40–1.08 (m, 6H), 0.91 (s, 3H; CH_3); 0.85 (s, 3H; CH_3); 0.83 (s, 3H; CH_3). GPC: THF + 0.25% Oxals.; Säulensatz SDV500, SDV1000, SDV10000 (Fa. PSS), 35°C, UV Detektion 254 nm, Polystyrol-Standard: $M_w = 6.3 \times 10^5$ g/mol, $M_n = 6.8 \times 10^4$ g/mol.

Das ^1H NMR dieses Polymers ist in Figur 3 wiedergegeben.

Beispiel B2:

Polymerisation von 2,5-Bis(chlormethyl)-2'5'-dimethylbiphenyl (Polymer B2) durch Dehydrohalogenierung:

Herstellung von 2-(2'5'-Dimethylphenyl)poly-p-phenylenvinyl.

In einer trockenen Reaktionsapparatur (1 L Vierhalsrundkolben mit Rückflußkühler, mechanischem Rührer, Tropftrichter und Thermometer) wurden 650 g (629 ml) trockenes 1,4-Dioxan vorgelegt und durch 15. minütiges Durchleiten von N_2 entgast.

Nach Umstellen auf N₂-Überlagerung wurde auf 98°C erhitzt. Nun wurden 2.33 g (8.00 mmol) 2,5-Bis(chlormethyl)-2'5'-dimethylbiphenyl (gelöst in 30 ml trockenem 1,4-Dioxan) zu der siedenden Lösung zugesetzt. Eine Lösung von 2.47 g (22 mmol, 2.7 eq) Kalium-tert-butylat in 22 ml trockenem 1,4-Dioxan wurde nun innerhalb von 5 Minuten zugetropft; die Farbe der Reaktionsmischung änderte sich dabei von farblos nach grün. Nach 5 Minuten wurden weitere 1.8 g (16 mmol, 2 eq) Kalium-tert-butylat (gelöst in 18 ml trockenem 1,4-Dioxan) innerhalb von einer Minute zugesetzt. Es wurde weitere 2 Stunden bei 98°C gerührt. Die Farbe veränderte sich dabei von grün nach gelb-grün. Die Reaktionslösung wurde auf 50°C abgekühlt und mit einem Gemisch aus 3 ml Essigsäure und 3 ml 1,4-Dioxan versetzt. Es wurde weitere 20 Minuten gerührt und dann unter intensivem Rühren auf 700 ml Wasser gegossen. Nach Zugabe von 100 ml Methanol wurde das Polymer (feine grüne Fasern) durch einen Polypropylen Rundfilter abgesaugt, mit 100 ml Methanol/Wasser 1:1 und dann mit 100 ml reinem Methanol gewaschen. Nach Trocknung im Vakuum bei Raumtemperatur wurden 1.60 g (7.76 mmol, 97%) rohes Polymer B2 erhalten.

Die Reinigung erfolgte durch Auflösen des Polymers in 180 ml THF (60°C), Abkühlen auf 30°C und Fällung durch Zutropfen von 200 ml Methanol. Nach Waschen mit 100 ml Methanol wurde bei Raumtemperatur im Vakuum getrocknet. Diese Prozedur wurde noch zweimal mit je 90 ml THF/90 ml Methanol wiederholt. Es wurden 0.53 g (2.57 mmol, 32%) von Polymer B2 als grün fluoreszierendes pulverförmiges Polymer erhalten.

¹H NMR (400 MHz, CDCl₃): δ (ppm) = 7.85–6.6 (br. m, 7.8 H; H_{arom} und Olefin H); 6.14 (br. br. s, zus. 0.2 H; Olefin-H); 2.6–1.8 (m, 6H).

GPC: THF + 0.25% Oxals.; Säulensatz SDV500, SDV1000, SDV10000 (Fa. PSS), 35°C, UV Detektion 254 nm, Polystyrol-Standard: Mw = 4.3×10⁵ g/mol, Mn = 9×10⁴ g/mol.

Horner Polymerisation

Beispiel C1:

Horner Polymerisation von 2,5-Bis(methylen-diethylphosphonat)-1-(3,7-dimethyloctyloxy)-4-methoxybenzol und 2-(4'-Hexyloxyphenyl)terephthaldehyd:

Herstellung von Poly-(4'-Hexyloxyphenyl)phenylvinyl-co-alt-(2-(3',7'-dimethyloctyloxy)-5-methoxy)phenylvinyl

2,5-Bis(methylen-diethylphosphonat)-1-(3,7-dimethyloctyloxy)-4-methoxybenzol (10.37 g, 18.4 mmol) wurde mit 2-(4'-Hexyloxyphenyl)terephthaldehyd (5.61 g, 18.1 mmol), Bibenzyl-4,4'-dialdehyd (0.132 g, 0.55 mmol) und 70 ml Toluol versetzt. Die gelbe Lösung wurde mit N₂ gesättigt. Nach Aufheizen bis zum Rückfluß wurde eine Suspension von Kalium-tert-butylat in 25 ml Dioxan (6.22 g, 55.4 mmol) zugegeben. Der Ansatz wurde nun für 2 Stunden am Rückfluß gerührt, mit 100 ml 4-Fluorbenzaldehyd (0.116 g, 0.93 mmol) versetzt, und für eine weitere Stunde am Rückfluß gerührt, schließlich mit 100 ml Toluol verdünnt, nochmal 20 Minuten am Rückfluß gerührt und heiß in ca. 1.2 L i-Propanol gegossen. Der Niederschlag wurde ca. 1 Stunde ausgerührt, über einen Papierfilter abgesaugt und über Nacht im Ölpumpenvakuum getrocknet.

Der orange Feststoff wurde schließlich durch zweimaliges Umfällen (THF - H₂O; THF - MeOH) gereinigt und schließlich im Vakuum getrocknet.

Es wurden 4.40 g (42 %) oranges Polymerpulver erhalten.

¹H NMR (400 MHz, CDCl₃): δ (ppm) = 7.8 - 6.5 (br. m, 6.5 H, H_{aryl}, H_{vinyl}), 4.2 - 3.8 (br. m, 3.5 H, OCH₃), 2.9 (br., 0.04 H, Ar-CH₂), 2.0 - 0.8 (br - m, 19 H, alkyl H).

GPC: THF + 0.25% Oxalsäure; Säulensatz SDV500, SDV1000, SDV10000 (Fa. PSS), 35°C, UV Detektion 254 nm, Polystyrol-Standard: M_w = 8.9 x 10⁴ g/mol, M_n = 1.2 x 10⁴ g/mol.

- V. Vergleichssynthese des Homopolymeren von 2,5-Bis(chlormethyl)-1-methoxy-4-(3,7-dimethyloctyloxy)benzol:

Beispiel V1: Homopolymerisation von 2,5-Bis(chlormethyl)-1-methoxy-4-(3',7'-dimethyloctyloxy)benzol (Polymer V1):

Herstellung von Poly(2-methoxy-5-(3,7-dimethyloctyloxy)-*p*-phenylenvinyl).

Ein 4 L Vierhalskolben mit mechanischem (Teflon)Rührer, Rückflußkühler, Thermometer und Tropftrichter wurde ausgeheizt (Heißluftfön) und mit N₂ gespült. Dann wurde mit 2.3 L getrocknetem 1,4-Dioxan befüllt und zum Entgasen wurde ca. 15 Minuten N₂ durch das Lösungsmittel geleitet. Es wurde im Ölbad auf 98°C erhitzt und 14.0 g (38.7 mmol) 2,5-Bis(chlormethyl)-1-methoxy-4-(3',7'-dimethyloctyloxy)benzol wurden als Feststoff zugesetzt (es wurde mit etwa 10 ml trockenem 1,4-Dioxan nachgespült). Durch den Tropftrichter wurden 11.3 g (100 mmol, 2.6 eq) Kalium-*tert*-butylat, gelöst in 100 ml 1,4-Dioxan, innerhalb von 5 Minuten zu der Reaktionslösung getropft. Die Reaktionsmischung verfärbte sich dabei von farblos über grünlich nach gelb/orange, die Viskosität nahm deutlich zu. Nach beendeter Zugabe wurde noch ca. 5 min bei 98°C gerührt, dann wurden 8.70 g Kalium-*tert*-butylat (77 mmol, 2 eq) in 100 ml trockenem 1,4-Dioxan innerhalb von einer Minute zugesetzt und es wurde noch 2 h bei 96–98°C weitergerührt. Dann wurde die Lösung innerhalb von ca. 2 Stunden auf 50°C abgekühlt. Die Reaktionsmischung wurde schließlich mit 15 ml (260 mmol, 1.5 eq bez. auf Base) Essigsäure (verdünnt mit der gleichen Menge Dioxan) versetzt und noch 20 Minuten gerührt. Die Lösung war nun tief orange. Zur Aufarbeitung wird die Reaktionslösung langsam auf 2.5 L intensiv gerührtes Wasser geschüttet. Es wurde noch 10 Minuten gerührt, mit 200 ml Methanol versetzt und das ausgefallene Polymer abfiltriert. Es wurde mit 200 ml Methanol gewaschen und im Vakuum bei Raumtemperatur getrocknet. Man erhielt 10.04 g (34.8 mmol, 90%) rohes Polymer als rote Fasern. Die Reinigung erfolgte durch Auflösen des Polymers in 1.1 L THF (60°C), Abkühlen auf 40°C und Fällung durch Zutropfen von 1.2 L Methanol. Nach Waschen mit 200 ml Methanol wurde bei Raumtemperatur im Vakuum getrocknet. Diese Prozedur wurde nochmals mit je 1.0 L THF/1.0 L Methanol wiederholt. Es wurden 6.03 g (20.9 mmol, 54%) von Polymer V1 als dunkel-oranges faserförmiges Polymer erhalten.

^1H NMR (400 MHz, CDCl_3): δ (ppm) = 7.7–6.5 (br. m, 4 H; H_{arom} , Olefin-H); 4.5–3.6 (br. m, 5 H; OCH_3 , OCH_2); 2.1–0.6 (br. m, 19H; aliph. H). GPC: THF + 0.25% Oxals.; Säulensatz SDV500, SDV1000, SDV10000 (Fa. PSS), 35°C, UV Detektion 254 nm, Polystyrol-Standard: $M_w = 1.2 \times 10^6$ g/mol, $M_n = 1.1 \times 10^5$ g/mol.

Teil 3: Herstellung und Charakterisierung von LEDs:

Die Herstellung von LEDs erfolgte nach dem im folgenden skizzierten allgemeinen Verfahren. Dieses mußte natürlich im Einzelfall auf die jeweiligen Gegebenheiten (z. B. Polymerviskosität und optimale Schichtdicke des Polymers im Device) angepaßt werden. Die im nachfolgenden beschriebenen LEDs waren jeweils Einschichtsysteme, d. h. Substrat//ITO//Polymer//Kathode.

Allgemeines Verfahren zur Herstellung von hocheffizienten, langlebigen LEDs:

Nachdem man die ITO-beschichteten Substrate (z. B. Glasträger, PET-Folie) auf die richtige Größe zugeschnitten hat, werden sie in mehreren Reinigungsschritten im Ultraschallbad gereinigt (z.B. Seifenlösung, Millipore-Wasser, Isopropanol). Zur Trocknung werden sie mit einer N_2 -Pistole abgepustet und in einem Exsikkator gelagert. Vor der Beschichtung mit dem Polymer werden sie mit einem Ozon-Plasma-Gerät für ca. 20 Minuten behandelt. Von dem jeweiligen Polymer wird eine Lösung (in der Regel mit einer Konzentration von 4-25 mg/ml in beispielsweise Toluol, Chlorbenzol, Xylol:Cyclohexanon (4:1)) angesetzt und durch Rühren bei Raumtemperatur gelöst. Je nach Polymer kann es auch vorteilhaft sein, für einige Zeit bei 50 - 70°C zu rühren. Hat sich das Polymer vollständig gelöst, wird es durch einen 5µm Filter filtriert und bei variablen Geschwindigkeiten (400-6000) mit einem Spincoater aufgeschleudert. Die Schichtdicken können dadurch im Bereich von ca. 50 und 300nm variiert werden.

Auf die Polymerfilme werden noch Elektroden aufgebracht. Dies geschieht in der Regel durch thermisches Verdampfen (Balzer BA360 bzw. Pfeifer PL S 500). Anschließend wird die durchsichtige ITO-Elektrode als Anode und die Metallelektrode

(z. B. Ca) als Kathode kontaktiert und die Device-Parameter bestimmt.

Die mit den beschriebenen Polymeren erhaltenen Resultate sind in Tabelle 1 zusammengefaßt:

Tabelle 1

Polymer Beispiel	Konz. d. Lsg [mg/ml]	Schleuder- geschwindigkeit [U/min]	externe Quanten- eff. [Ph/EI]	I_{\max}^{EL} [nm]	Farbe	U für 100 cd/m ² [V]	I/Fläche für 100 cd/m ² [mA/cm ²]
A1	5 [b]	3000	3.75%	581	gelb-orange	3.22	2.57
A2	6 [c]	500	3.1%	587	gelb-orange	3.31	9.38
A3 [d]	10 [c]	3000	2.8%	568	gelb	3.23	4.59
A4	15 [c]	5500	1.6%	567	gelb	3.89	8.65
A5 [e]	10 [c]	2200	3.1%	573	gelb	3.20	6.00
A6	5 [b]	1000	5.1%	560	gelb	4.83	2.23
A7	6 [b]	5500	2.3%	595	orange	3.44	4.37
A8	5 [b]	1000	2.1%	594	orange	3.10	4.84
A9	5 [b]	2000	2.3%	591	orange	3.33	4.31
A10	5 [b]	500	3.5%	520	grün	5.16	2.85
A11	10 [c]	2600	2.5%	525	grün	4.05	4.20
A12	5 [b]	900	2.6%	547	gelb	5.60	4.15
A13	5 [b]	1000	2.9%	517	grün	5.09	4.60
B1	8 [c]	2200	3.1%	519	grün	3.70	4.20
B2	10 [c]	700	0.3%	509	grün	5.08	31.2
C1	12 [c]	2100	1.5%	580	gelb-orange	4.95	7.15
V1	6 [c]	1100	2.1%	591	orange	2.90	5.30

[a] Kathodenmaterial: Ca; Devicegröße: 3 * 3 mm; Schichtdicke: 100 nm

[b] Lösungen in Toluol

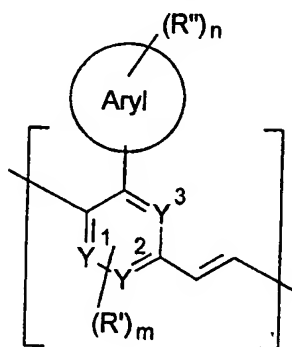
[c] Lösungen in Cyclohexanon/p-Xylol 1:4

[d] Die wichtigsten Elektrolumineszenzeigenschaften sind in Figur 4 wiedergegeben

[e] Die wichtigsten Elektrolumineszenzeigenschaften sind in Figur 5 wiedergegeben

Patentansprüche:

1. Poly(p-arylenvinylen), enthaltend Wiederholeinheiten der Formel (I),



wobei die Symbole und Indizes folgende Bedeutungen haben:

Y^1, Y^2, Y^3 : gleich oder verschieden, CH, N;

Aryl : eine Arylgruppe mit 4 bis 14 C-Atomen;

R', R'' : gleich oder verschieden eine geradkettige oder verzweigte oder cyclische Alkyl- oder Alkoxygruppe mit 1 bis 20 C-Atomen, wobei ein oder mehrere nicht benachbarte CH_2 -Gruppen durch -O-, -S-, -CO-, -COO-, -O-CO-, - NR^1 -, $-(NR^2R^3)^+-A^-$, oder -CONR⁴- ersetzt sein können und wobei ein oder mehrere H-Atome durch F ersetzt sein können, CN, F, Cl oder eine Arylgruppe mit 4 bis 14 C-Atome, die durch einen oder mehrere, nicht aromatische Reste R' substituiert sein kann;

R^1, R^2, R^3, R^4 gleich oder verschieden aliphatische oder aromatische Kohlenwasserstoffreste mit 1 bis 20 C-Atomen oder auch H.

A^- : ein einfach geladenes Anion oder dessen Äquivalent;

m : 0, 1 oder 2;

n : 1, 2, 3, 4 oder 5.

2. Poly(p-arylenvinylen) gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es 2 bis 10 000 Wiederholeinheiten aufweist.

3. Poly(p-arylenvinyle) gemäß Anspruch 1 und/oder 2, bestehend im wesentlichen aus Wiederholeinheiten der Formel (I).

4. Poly(p-arylenvinyle) gemäß Anspruch 1 und/oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß es ein Copolymer ist.

5. Poly(p-arylenvinyle) gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß es mindestens zwei verschiedene Wiederholeinheiten der Formel (I) enthält.

6. Poly(p-arylenvinyle) gemäß Anspruch 4 und/oder 5, dadurch gekennzeichnet, daß es neben einer oder mehreren Wiederholeinheiten der Formel (I) eine oder mehrere weitere Poly(p-arylenvinyle)-Wiederholeinheiten enthält.

7. Poly(p-arylenvinylene) gemäß Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine oder mehrere 2,5-Dialkoxy-1,4-phenylvinylene-Wiederholeinheiten enthalten.

8. Poly(p-arylenvinyle) gemäß einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, wobei die Symbole und Indizes folgende Bedeutungen haben:

Y^1, Y^2, Y^3	CH;
Aryl	Phenyl, 1- bzw. 2-Naphthyl, 1-, 2- bzw. 9-Anthracenyl, 2-, 3- bzw. 4-Pyridinyl, 2-, 4- bzw. 5-Pyrimidinyl, 2-Pyrazinyl, 3- bzw. 4-Pyridazinyl, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- bzw. 8-Chinolin, 2- bzw. 3-Thiophenyl, 2- bzw. 3-Pyrrolyl, 2- bzw. 3-Furanyl und 2-(1,3,4-Oxadiazol)yl;
R'	gleich oder verschieden geradkettige oder verzweigte Alkoxygruppe mit 1 bis 12 C-Atomen;
R''	gleich oder verschieden geradkettige oder verzweigte Alkyl- oder Alkoxygruppe mit 1 bis 12 C-Atomen;
m	0, 1,
n	1, 2, 3.

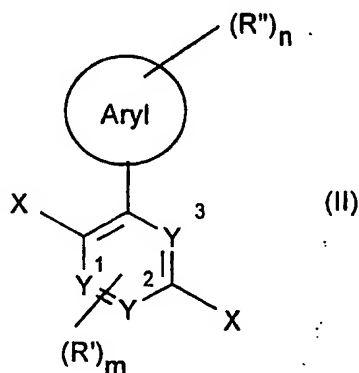
9. Poly(p-arylenvinyle) gemäß Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß der

Arylsubstituent in der Formel (I) folgende Bedeutung hat: Phenyl, 1-Naphthyl, 2-Naphthyl oder 9-Anthracenyl.

10. Poly(p-arylenvinylen) gemäß Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß in der Wiederholeinheit der Formel (I) der Arylsubstituent folgendes Substitutionsmuster aufweist:

2-, 3- bzw. 4-Alkyl(oxy)phenyl, 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- bzw. 3,5-Dialkyl(oxy)phenyl, 2,3,4-, 2,3,5-, 2,3,6-, 2,4,5-, 2,4,6- bzw. 3,4,5-Trialkyl(oxy)phenyl, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- bzw. 8-Alkyl(oxy)-1-naphthyl, 1-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- bzw. 8-Alkyl(oxy)-2-naphthyl und 10-Alkyl(oxy)-9-anthracenyl.

11. Verfahren zur Herstellung eines Poly(p-arylenvinylens) gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß man ein oder mehrere Monomere, die ein oder mehrere polymerisierbare Biaryle der Formel (II) enthalten,



wobei X die unten angegebenen Bedeutungen hat und die übrigen Symbole und Indizes die in der Formel (I) angegebenen Bedeutungen haben, einer der folgenden Reaktionen unterwirft:

- A. Dehydrohalogenierungspolymerisation ($X = \text{CH}_2\text{Hal}$, $\text{Hal} = \text{Cl}, \text{Br}, \text{I}$), durch Umsetzung in einem Lösungsmittel mit einer Base;
- B. Hornerpolymerisation, durch Umsetzung zweier verschiedener Monomertypen ($X^1 = \text{CHO}$, $X^2 = \text{CH}_2\text{PO}(\text{OR}''')_2$, wobei R''' eine Alkylgruppe mit vorzugsweise 1 bis 12 C-Atomen ist und die beiden Reste R''' zusammen auch ein Alky-

- lenrest sein können) in einem Lösungsmittel mit einer Base;
- C. Wittigpolymerisation, durch Umsetzung zweier verschiedener Monomertypen ($X^1 = \text{CHO}$, $X^2 = \text{CH}_2\text{P}(\text{R}''')_3^+\text{A}^-$, wobei R''' ein Arylrest mit 4 bis 14 C-Atomen und A ein einfach geladenes Anion oder dessen Äquivalent ist) in einem geeigneten Lösungsmittel mit einer Base;
- D. Precursorpolymerisation, durch Erzeugung eines Precursorpolymers ausgehend von einem oder mehreren entsprechenden Monomeren ($\text{X} = \text{CH}_2\text{S}^+\text{R}'''\text{A}^-$, CH_2Hal , wobei R''' die oben angegebene Bedeutung hat) und anschließende Eliminierung der vorhandenen Precursorreste durch Temperaturbehandlung oder Basenbehandlung.

12. Verwendung eines Poly(p-arylenvinylens) gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 10 als Elektrolumineszenzmaterial.
13. Elektrolumineszenzmaterial, enthaltend ein oder mehrere Poly(p-arylenvinylene) gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 10.
14. Verfahren zur Herstellung eines Elektrolumineszenzmaterials gemäß Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, daß man ein oder mehrere Poly(p-arylenvinylene), enthaltend Wiederholeinheiten der Formel (I), als Film auf ein Substrat aufbringt, das gegebenenfalls weitere Schichten enthält.
15. Elektrolumineszenzvorrichtung, enthaltend eine oder mehrere aktive Schichten, wobei mindestens eine dieser aktiven Schichten ein oder mehrere Poly(p-arylenvinylene) gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 10 enthält.

1 / 5

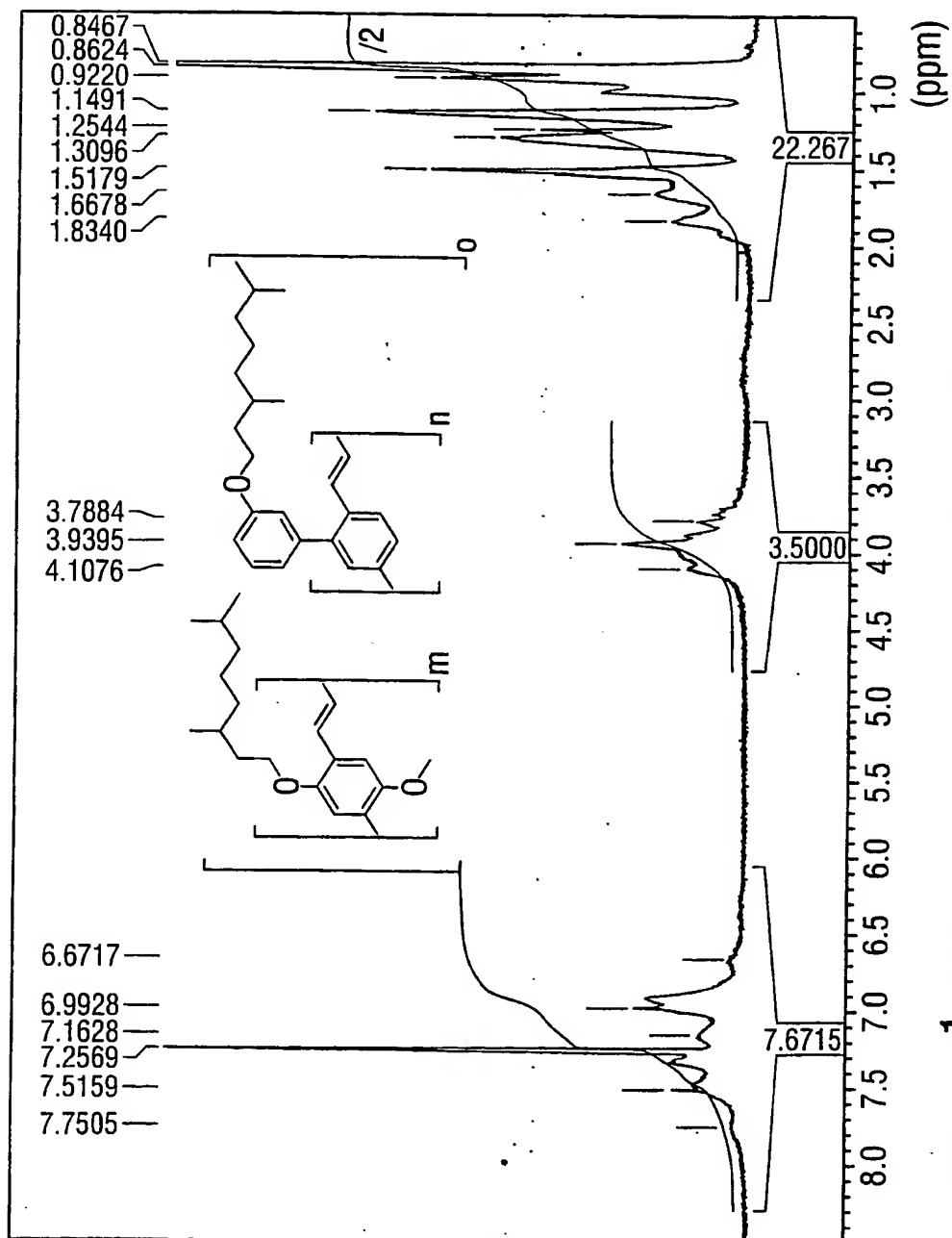
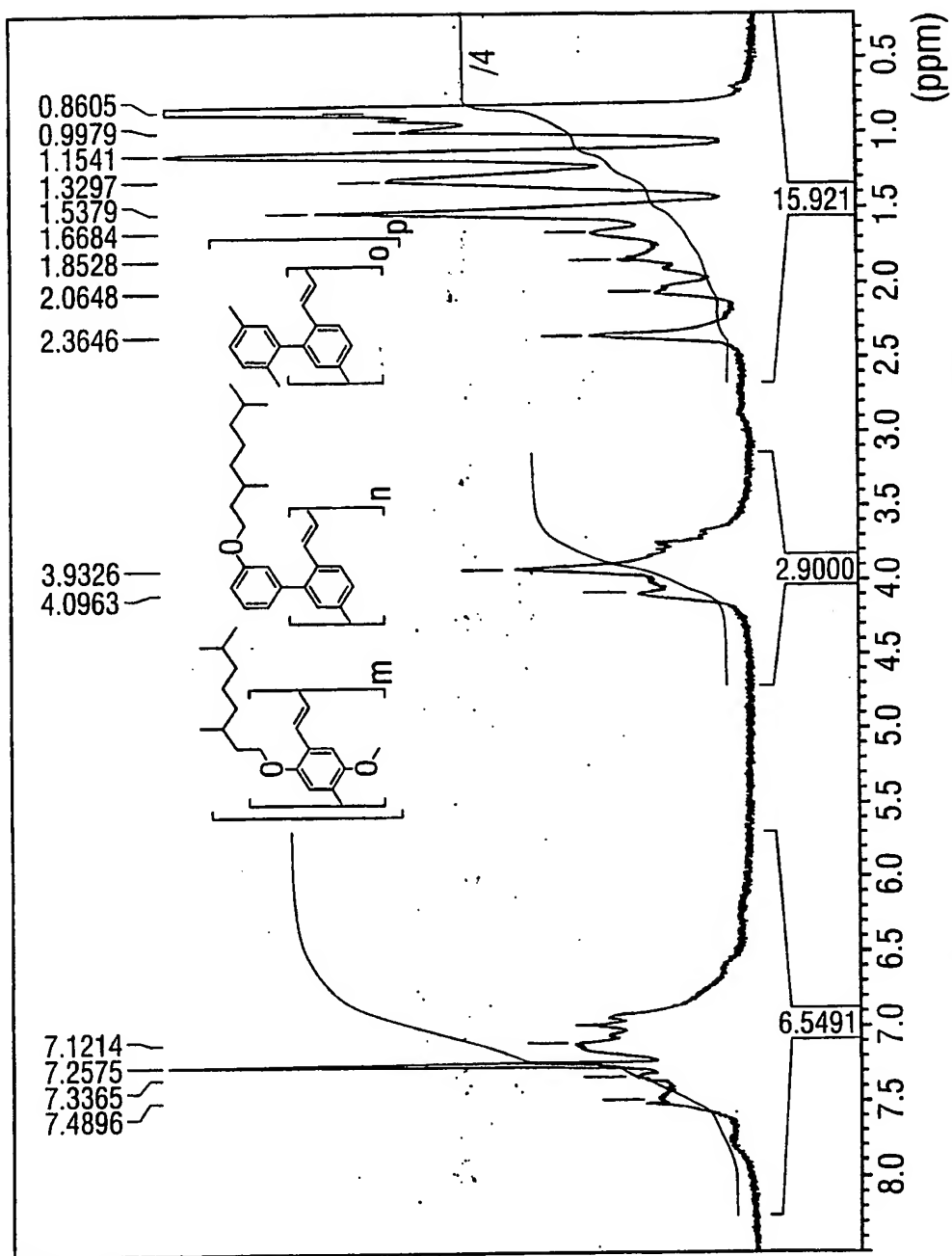


Fig. 1: ¹H NMR Spektrum von Polymer A2 (400 MHz, CDCl₃)

**Fig. 2:** ¹H NMR Spektrum von Polymer A5 (400 MHz, CDCl₃)

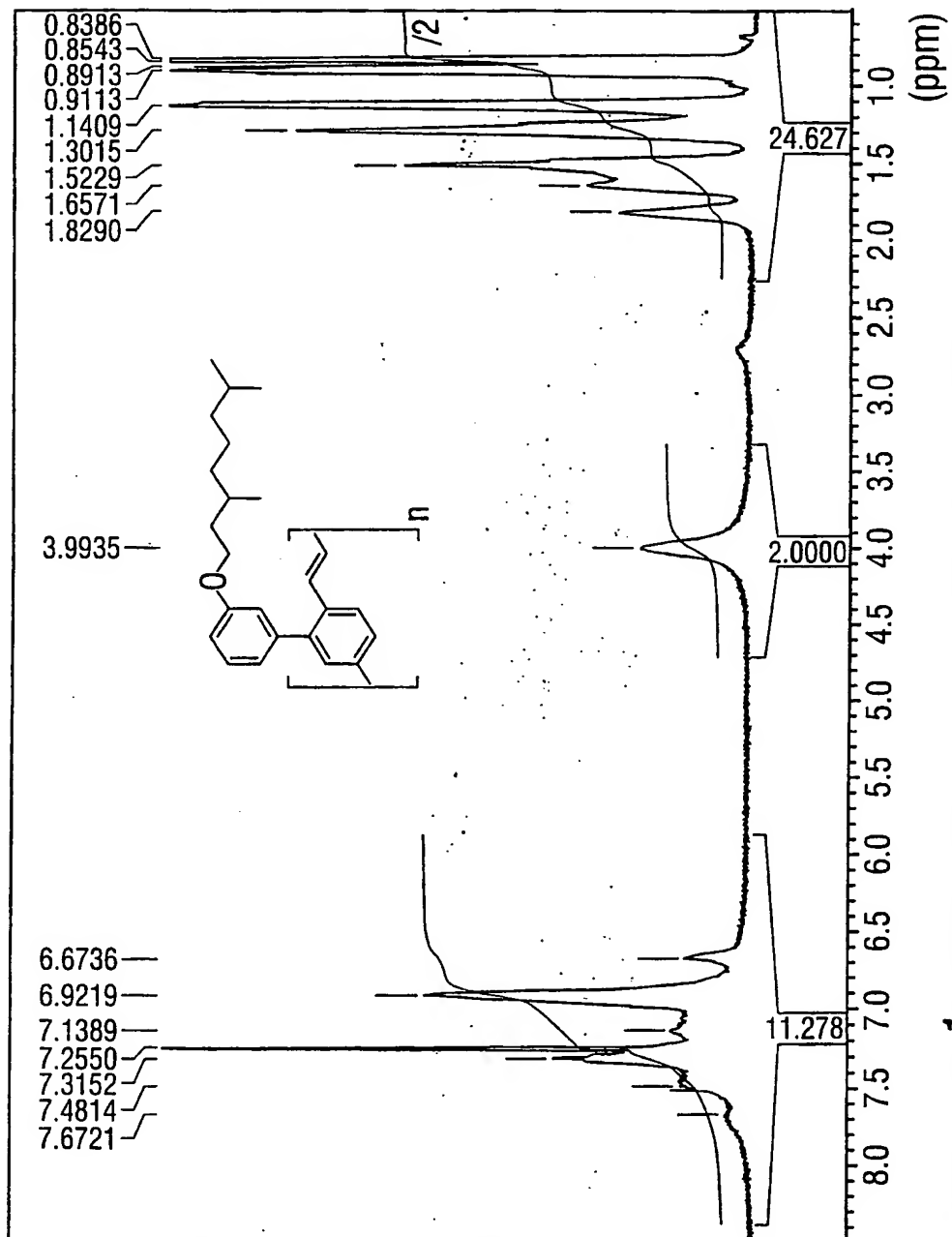
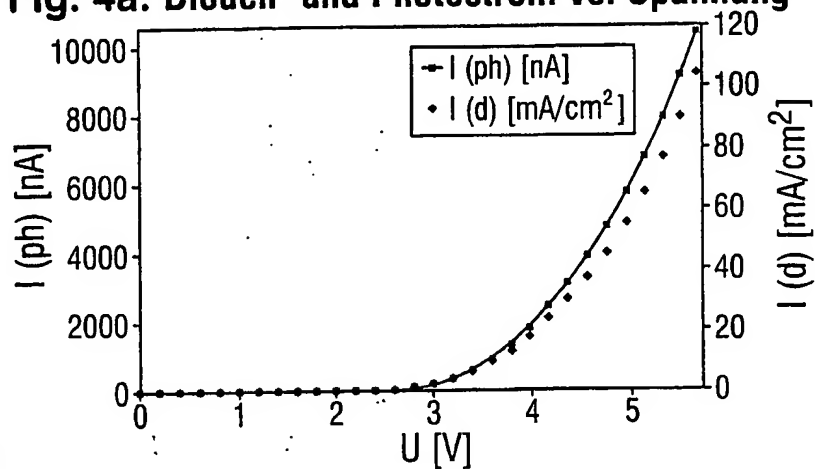
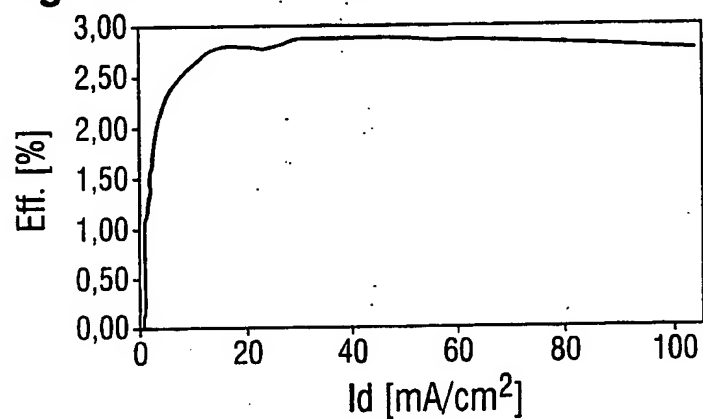
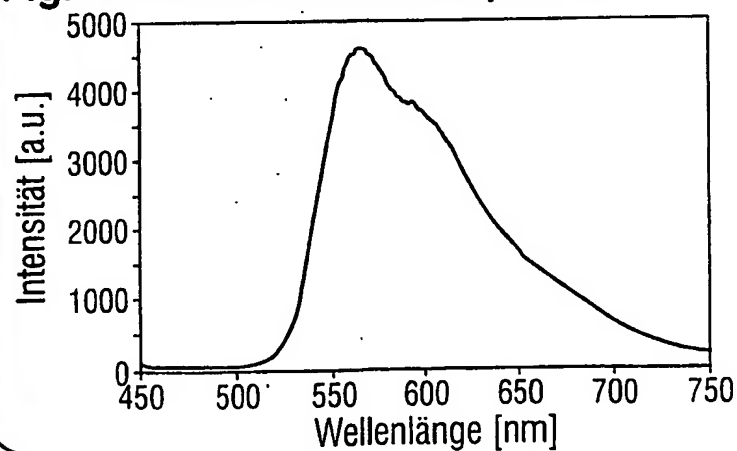
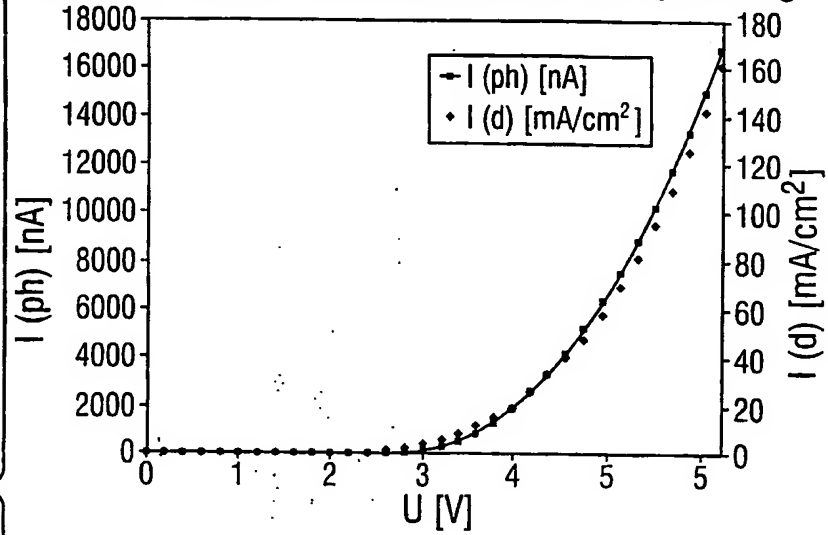
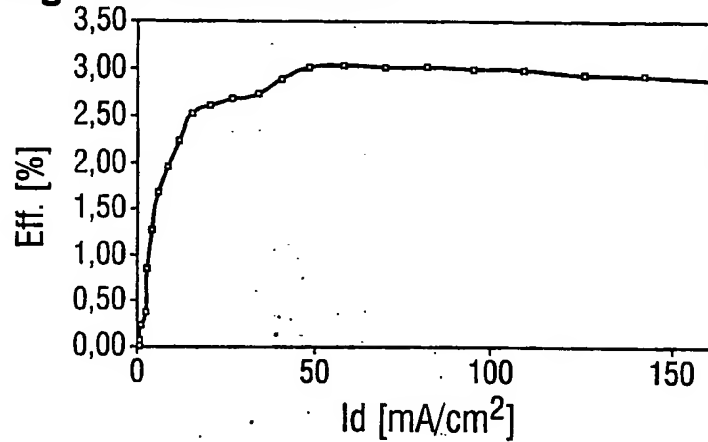
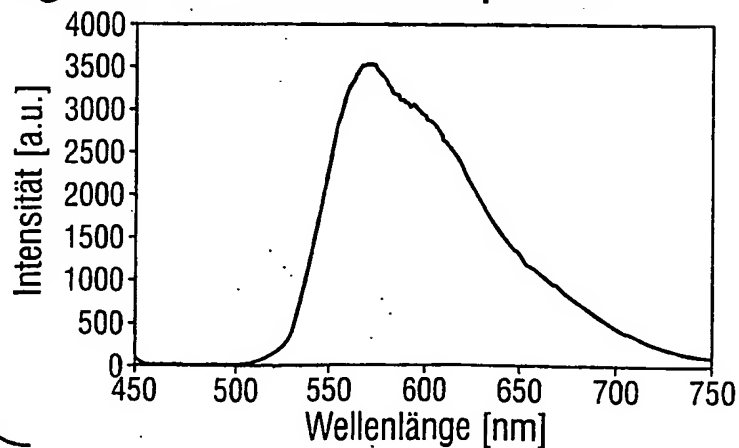


Fig. 3: ^1H NMR Spektrum von Polymer B1 (400 MHz, CDCl_3)

4 / 5

Fig. 4
Polymer A3**Fig. 4a: Dioden- und Photostrom vs. Spannung****Fig. 4b: Effizienzverlauf****Fig. 4c: Elektrolumineszenzspektrum**

5 / 5

Fig. 5a: Dioden- und Photostrom vs. Spannung**Fig. 5**
Polymer A5**Fig. 5b: Effizienzverlauf****Fig. 5c: Elektrolumineszenzspektrum**

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/EP 97/06916

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 6 C08G61/00 C09K11/06

According to International Patent Classification(IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
IPC 6 C08G C09K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO 94 20589 A (REGENTS OF THE UNIVERSITY OF CALIFORNIA) 15 September 1994 see page 4, line 1 - page 9, line 12; claim 1	1
A	US 5 558 904 A (HSIEH ET AL) 24 September 1996 see column 3, line 12 - column 7, line 65 see column 27, line 1 - column 30, line 60; claims 1,4	1

☒ Further documents are listed in the continuation of box C.

☒ Patent family members are listed in annex.

* Special categories of cited documents :

"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance

"E" earlier document but published on or after the international filing date

"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

2 April 1998

Date of mailing of the international search report

16/04/1998

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Bourgonje, A

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern. Application No
PCT/EP 97/06916

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 6 C08G61/00 C09K11/06

According to International Patent Classification(IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
IPC 6 C08G C09K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO 94 20589 A (REGENTS OF THE UNIVERSITY OF CALIFORNIA) 15 September 1994 see page 4, line 1 - page 9, line 12; claim 1	1
A	US 5 558 904 A (HSIEH ET AL) 24 September 1996 see column 3, line 12 - column 7, line 65 see column 27, line 1 - column 30, line 60; claims 1,4	1

☒ Further documents are listed in the continuation of box C.

☒ Patent family members are listed in annex.

* Special categories of cited documents :

- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier document but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.
- "&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

2 April 1998

Date of mailing of the international search report

16/04/1998

Name and mailing address of the ISA
European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Bourgonje, A

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/EP 97/06916

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9420589 A	15-09-94	US 5679757 A CA 2156621 A EP 0688353 A JP 8510483 T	21-10-97 15-09-94 27-12-95 05-11-96
US 5558904 A	24-09-96	NONE	
EP 443861 A	28-08-91	JP 3244630 A JP 3273087 A JP 4145192 A DE 69110922 D DE 69110922 T US 5726457 A US 5317169 A	31-10-91 04-12-91 19-05-92 10-08-95 07-12-95 10-03-98 31-05-94
WO 9013148 A	01-11-90	AT 117834 T AU 626415 B AU 5428590 A CA 2030785 A DE 69016345 D DE 69016345 T EP 0423283 A ES 2070320 T HK 24597 A JP 4500582 T US 5399502 A US 5247190 A	15-02-95 30-07-92 16-11-90 21-10-90 09-03-95 24-05-95 24-04-91 01-06-95 27-02-97 30-01-92 21-03-95 21-09-93

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 97/06916

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES
IPK 6 C08G61/00 C09K11/06

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierte Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 6 C08G C09K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	WO 94 20589 A (REGENTS OF THE UNIVERSITY OF CALIFORNIA) 15. September 1994 siehe Seite 4, Zeile 1 - Seite 9, Zeile 12; Anspruch 1	1
A	US 5 558 904 A (HSIEH ET AL) 24. September 1996 siehe Spalte 3, Zeile 12 - Spalte 7, Zeile 65 siehe Spalte 27, Zeile 1 - Spalte 30, Zeile 60; Ansprüche 1, 4	1

☒ Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

☒ Siehe Anhang Patentfamilie

* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :

"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist

"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist

"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

"P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderscher Tätigkeit beruhend betrachtet werden

"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderscher Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

"Z" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

2. April 1998

Absenddatum des internationalen Recherchenberichts

16/04/1998

Name und Postanschrift der internationalen Recherchenbehörde
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Bourgonje, A

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern. Aktenzeichen

PCT/EP 97/06916

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	<p>VESTWEBER ET AL: "PROGRESS TOWARDS PROCESSIBLE MATERIALS FOR LIGHT-EMITTING DEVICES USING POLY(P-PHENYLPHENYLENEVINYLENE)" ADVANCED MATERIALS, Bd. 4, Nr. 10, 1992, WEINHEIM, DE, Seiten 661-662, XP000321604 siehe Seite 661, Spalte 1, Zeile 1 - Spalte 1, Zeile 28</p>	1
A	<p>EP 0 443 861 A (SUMITOMO CHEMICAL) 28. August 1991 in der Anmeldung erwähnt siehe Seite 2, Zeile 47 - Seite 6, Zeile 30</p>	1
A	<p>WO 90 13148 A (CAMBRIDGE RESEARCH AND INNOVATION/CAMBRIDGE CAPITAL MANAGEMENT/LYNXVAL) 1. November 1990 siehe Seite 2, Zeile 22 - Seite 13, Zeile 14 & EP 0 423 861 A in der Anmeldung erwähnt</p>	1
A	<p>HSIEH ET AL: "CHLORINE PRECURSOR ROUTE(CPR) CHEMISTRY TO POLY(P-PHENYLENE VINYLENE)-BASED LIGHT EMITTING DIODES" ADVANCED MATERIALS, Bd. 7, Nr. 1, 1995, WEINHEIM, DE, Seiten 36-38, XP000486181 in der Anmeldung erwähnt</p>	1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intern: ☐ als Aktenzeichen

PCT/EP 97/06916

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9420589 A	15-09-94	US 5679757 A	21-10-97
		CA 2156621 A	15-09-94
		EP 0688353 A	27-12-95
		JP 8510483 T	05-11-96
US 5558904 A	24-09-96	KEINE	
EP 443861 A	28-08-91	JP 3244630 A	31-10-91
		JP 3273087 A	04-12-91
		JP 4145192 A	19-05-92
		DE 69110922 D	10-08-95
		DE 69110922 T	07-12-95
		US 5726457 A	10-03-98
		US 5317169 A	31-05-94
WO 9013148 A	01-11-90	AT 117834 T	15-02-95
		AU 626415 B	30-07-92
		AU 5428590 A	16-11-90
		CA 2030785 A	21-10-90
		DE 69016345 D	09-03-95
		DE 69016345 T	24-05-95
		EP 0423283 A	24-04-91
		ES 2070320 T	01-06-95
		HK 24597 A	27-02-97
		JP 4500582 T	30-01-92
		US 5399502 A	21-03-95
		US 5247190 A	21-09-93